ELEKTROCHEMISCHES PRAKTIKUM

VON

D® ERICH MÜLLER

ORD PROIJSSOR UND DIREKTOR DES LABORATORIUMS FUR LECKTROCHIMII UND PHYSIKALISCHE CHEMIE AN DER PICHNISCHEN HOCHSCHULL DRESDEN

MIT EINEM BEGLEITWORT

VON

Dr u Dr Ing e h FRITZ FOERSTER

CHLMISCHIN TABORATORIUMS AN DER PECHNISCHEN HOCHSCHULF, DRISDIN

VIERTE, VERANDERTE AUFLAGE
MIT 88 ABBILDUNGEN UND 33 SCHALTUNGSSKIZZEN



DRESDEN UND LEIPZIG VERLAG VON THEODOR STEINKOPFF 1924 Copyright 1924 by Theodor Steinkopff, Dresden und Leipzig

Begleitwort.

Als zu Anfang des Jahres 1900 die Verfreter der chemischen Abteilungen der deutschen Technischen Hochschulen zusammenhamen, um eine Neuordnung und Vereinheitlichung der Prüfungsbestimmungen für das Diplomexamen der Chemiker zu beraten, war es wohl einer dei wichtigsten unter den damals gefaßten Beschlüssen, daß die Diplomschlüßprüfung als Haupfegenstand außer der anorganischen und der organischen Chemie bzw den Arruendungen dieser Gebiete auch die allgemeine, die physikalische Chemie nebst deren Anwendung in der Elektrochemie umfassen sollte Zu den chemischen Abteilungen, welche diese Grundsatze alsbald und uneingeschrankt zu verwirklichen sich bemühlten, gehorte die der Dresedner Technischen Hochschule

Mit der Leitung des an diese Hochschule mit dem Wintersemester 1900/1901 eroffneten Elektrochemischen Laboratoriums betraut, stand ich somit auch vor der Aufgabe, ein Praktikum einzurichten, in welchem jeder Studierende der Chemie experimentell auch in die Grundanschauungen der neueren physikalischen Chemie und in die Elektrochemie eingefuhrt werden sollte Nicht der Ausbildung einiger weniger, sich nach der Seite der physikalischen Chemie und Elektrochemie spezialisierender Chemiker sollte also dieses Praktikum dienen, sondern ein organisch in den allgemeinen Unterrichtsgang der Chemiker eingefugtes Glied sollte es werden, das durch Beschaftigung mit der Elektrochemie lehren sollte, auch die neueren Denkmittel der physikalischen Chemie praktisch anzuwenden Dank der verstandnisvollen und entgegenkommenden Mitarbeit meiner Kollegen, insbesondere der Herren Dr. W. Hempel und Dr. E. von Meyer, konnte für ein solches Praktikum im Wintersemester die Zeit von

acht, im Sommersemester von zwolf Nachmittagsstunden im 5 oder 6 Studiensemester benutzt werden

Es bestand damit die Aufgabe des naheren darin, eine Sammlung von Aufgaben zusammenzustellen, welche inder genannten Zeit einerseits die einergefische Auffassung chemischer Vorgange vermiteln, andererseits in der Anordnung, Durchfuhrung und Überwachung elektrolytischer Prozesse in den wichtigsten Arten ihrer Anwendung einiger Übung gewinnen lassen sollte, wobei auch die Handhabung des Starkstrymes am elektrischen Oten nicht zu vernachlassigen wai

Wenn auch in erster Hinsicht schon das "Hand- und Hilfsbuch zur Ausführung physiko-chemischer Messungen" von Wi Ostwald (spater von Wi Ostwald und R Luther) eine sehr umfangreiche Aufgabensammlung bol, und in Hinsicht auf die spezielle Elektrochemie die Anleitung zur Ansiellung elektrochemischer Versuche von F Oettel wertvolles Material enthielt, so blieb doch noch viel zu tun, um dort die dem Zweck entsprechende Auswahl zu treffen, hier tunlichste Vielseitigkeit der in den Übungen zu bietenden Methoden und Anwendungsgebiete der Elektrolyse zu erreichen und auch bei diesen den Studierenden anzuleiten, die bei den ersteren Aufgaben erprophenen" Denkmittlel anzuwenden

In letzter Richtung konnten manche von mir und meinen Mitarbeitern durchgeführte Experimentalunteisuchungen beinutzt werden Von großem Werte waren siets die in der Antwendung der Elektrochemie auf organisch-chemische Aufgaben von K. Elbs gesammelten Erfahrungen, die dieser 1902 (in zweiter Auflage 1911) in seinen "Übungsbeispielen für die elektrolytische Darstellung chemischer Praparate" zusammengestellt hat

Ein Praktikum dieser Art habe ich vom Sommersemester 1902 bis zum Schluß des Wintersemesters 1911/12 an der Dresdener Technischen Hochschule abgehalten, wobei naturgemaß erst im Laufe der Zeit nach dem beim Unterricht gesammelten Eifahrungen wie nach dem Fortschritt der Wissenschaft verbessert und vervollkommnet wurde Immertin ist etwa in den letzten sieben Jahren das Praktikum im wesentlichen in gleicher Weise abgehalten worden Es hal-eich gezeigt, daß bei sorgsamer Anleitung der Studierenden in der verhaltnismaßig kurzen Zeit von zwei Nachmittagen eines Wintersemesters oder drei Nachmittagen eines Sommersemesters und ohne Benachteiligung des übrigen Studiums der beabsichtigte Zweck erreichbar ist, jedem jungen Chemiker im Laboratoriumsunterricht die wichtigsten experimentellen und gedanklichen Hilfsmittel der physi-

(+)

kalischen Chemie, wie sie in der Elektrochemie benutzt werden, ihrer Bedeutung und ihrer Anwendung nach vertraut zu machen Der Studierende, der dieses Praktikum durchgemacht hatte, war — vieleicht nach geringen Erganzungen — dadurch zugleich in den Stand gesetzt, ein besonderes elektrochemisches Thema behufs Durchfuhrung einer wissenschaftlichen Arbeit eingehender zu verfolgen

Schon bei der ersten Ausarbeitung der Aufgaben dieses Praktikums hatte ich mich der Mitaibeit von Herrn Dr. Erich Muller zu erfreuen. Nicht nur bei der systematischen Auswahl und Ineinanderarbeitung der Aufgaben hatte ich ihm viel zu verdanken, auch eine ganze Anzahl praktischei Maßnahmen und besonderer Apparaturen. die sich dauernd bewahrt haben, hat er sich ersonnen. Da er spater an den Technischen Hochschulen in Braunschweig und in Stuttgart selbst elektrochemische Praktiken ahnlich den an der Dresdener Hochschule bestehenden abgehalten und weiterentwickelt hat, so entstand dei Wunsch, daß wir gemeinsam die wahrend mehr als einem Jahrzehnt unter den oben entwickelten Gesichtspunkten gesammelten Erfahrungen in einem "Elektrochemischen Praktikum" zusammenstellten und der Öffentlichkeit übergaben. Die in dieser Richtung von Herin Dr Erich Muller gegebene Anregung war mit um so wilkommener, als schon mehrfach akademische Fachgenossen nach Dresden gekommen waren, um die dort geubte Handhabung des elektrochemischen Praktikums kennenzulernen

Inzwischen bin ich - durch außere Umstande bewogen - vom Unterricht in der Elektrochemie zuruckgetreten. Die durch Übeinahme eines neuen großen Wirkungskreises mir erwachsenen Aufgaben brachten es mit sich, daß ich an dem geplanten Unternehmen mich nicht in dem Umfange, wie ich es gewunscht hatte, zu beteiligen vermochte Da zudem Herr Dr Erich Muller zugleich die Leitung des Dresdener elektrochemischen Laboratoriums übernahm, und so auch die von mir im Laufe der Zeit im elektrochemischen Praktikum getroffenen Anderungen seiner Beurteilung unterlagen, durfte ich flich darauf beschranken, nur an den wenigen Stellen, für die er als Verfasser des Buches es besonders wunschte, an der Herstellung des Textes teilzunehmen, und im übrigen dem Buche dieses Begleitwort mit auf den Weg zu geben Die Aufgaben, welche regelmäßig in dem von mir an der Dresdener Hochschule abgehaltenen Praktikum durchgefuhrt wurden, sind in diesem Buche durch ein * besonders gekennzeichnet, da auch eine ganze Anzahl anderer Aufgaben darin Aufnahme gefunden hat

Mochte das Buch bei recht vielen Generationen zukunftigei. Chemiker das Interesse und die Freude am elektrochemischen Arbeiten fordern und dazu beitragen, daß inhmer mehr jeder junger Chemiker auch einen gewissen Teil seiner Studienzeit dazu verwendet, sich mit den Arbeitsweisen und Dienkmitten der physikalischen Chemie und ihrer Handhabung an den dazu so geeigneten elektrolytischen Prozessen vertraut zu machen Die deutsche chemische Technik kann dadurch nur gewinnen

F Foerster.

Vorwort.

•

Das vorliegende "Elektrochemische Praktikum" setzt — neben dem Bekanntsein mit der allgemeinen (physikalischen) und speziellen anorganischen und organischen Cheinie und det Experimentalphysik — auf dem "Gebiete der Elektrochemie die Kenntnis von deren wichfügsten" theoretischen Vorstellungen und Gesetzen voraus Es verlogt den Zweck, mit Hilfe von Laboratoriumsaufgaben die Wege zur Anwendung der Kenntnisse zu zeigen, zum Experimentieren auf dem Gebiete der Elektrochemie anzuleisten

Das Buch soll weniger eine Sammlung als vielmehr eine wohluberlegte Auswahl von Aufgaben bringen, die so getroffen ist, daß moglichst jeder Versuch mit einer anderen Erscheinung bekannt macht, andererseits ist jede Aufgabe so geleitet, daß der Praktikant tunlichst an keiner Brscheinung vorübergeht, sondern sie samtlich, soweit angangig, zu verfolgen angehalten urfd

Die Zeit, welche in den allgemeinen Lehrplanen der Hochschulen für Übungen in der Elektrochemie vorgesehen ist, ist verschieden Außerdem gibt es immer Studierende, welche aus besonderem Interesse für den Gegenstand mehr als die üblichen Stunden für ihre Ausbildung in der Elektrochemie verwenden Schließlich ist die geistige Veranlagung und die Geschicklichkeit individuell Um den dadurch auftretenden, verschieden weitgehenden Ansprüchen an Übungsstoff gerecht zu werden, wurde Zahl und Umfang der Aufgaben größer bemessen, als der Durchschnittsstudierende in dem üblichen "Halbpraktikum" zu bewaltigen imstande ist, vorausgesetzt, daß die Ver-

suche in der richtigen Weise und mit wunschenswerten Erfolge durchgefuhrt werden Bietet doch auch ein reichlich gegebener Übungsstoff den padagogischen Vorteil, daß man innerhalb einer Giuppe nicht samtlichen Praktikanten die gleiche Aufgabe zuzuteilen braucht, so daß dei eine von dem anderen fernen kann

⊕

Die gewählten Aufgaben sind nicht von der Art, daß es sich bei ihrer Losung wesentlich um manuelle Geschicklichkeit handelt Vielmehr bedarf hier ein ieder Versuch einer geistigen Vor- und Nacharbeit, zu welcher durch Hinweis auf die einschlägigen Kapitel in F Foersters "Elektrochemie wassinger Losungen" am Konf einer jeden Aufgabe (unter F) angeregt werden soll Denn die in erster Linie nur im Hinblick auf die nahere Deutung der bei iedem Versuche auftretenden besonderen Erscheinungen gegebenen Erläuterungen sollen und konnen die Benutzung von speziellen Lehrbuchern selbstverstandlich nicht entbehrlich machen Immerhin durften sie genugen, um die Ausführung der Versuche und das Verstandnis der Erscheinungen auch ohne personliche Anleitung eines Lehrers zu ermoglichen, so daß das Buch auch denen willkommen sein wird, welche bereits in der Praxis stehen und während ihrer Studienzeit nicht Gelegenheit fanden, sich mit den Anwendungen der Elektrochemie vertraut zu machen

Überall wurde gesucht, mit moglichst emfachen Hilfsmitteln auszukommen und Gelegenheit genommen, hier und da praktische Winke zur Selbstanfertigung dieses oder jenes Gebrauchsgegenstandes zu geben Die Dimensionen der Gefaße, Elektroden usw sind jeweils bei den Versuchen genau so angegeben, wie sie bei einer letztes Nachrprüfung vorlagen Damit soll aber nicht gesagt sein, daß dieses Großen unbedingt innegehalten werden mussen Indessen ist es doch ratsam, wenigstens solange keine längeren Erfahrungen vorliegen, nicht allzusehr davon abzuweichen Denn gewisse Erscheinungen — beispielsweise die zeitliche Anderung der Konzentration eines vom Strom gebildeten Stoffes — konnen häufig nur dann in einem für einen Übungsaufgabe geschickten Zeitniervall in ihrer ganzen Bedeutung erkannt werden, wenn gewisse Versuchsgroßen — beispielsweise die Stromstarke und das Volumen des Elektrolyten — in einem gewissen Verhaltnis stehen

Was die Einteilung des Stoffes anbelangt, so wurden die Aufgeben vorangestellt, welche den Praktikanten mit den wichtigsten grundlegenden Gesetzen vertraut machen sollen und dann diejerungen angeschlossen, welche sich mit deren Anwendung befassen Diese

Reihenfolge festzuhalten, ist empfehlenswert, da die durch den ersten Teil gefestigten theoretischen Kenntnisse die praktischen elektrochemischen Prozesse besser verstenen lassen. Nicht so von Bedeutung ist das Innehalten einer bestimmten Reihenfolge innerhalb dieser beiden Abteilungen

Wenn schließlich einige elektrothermische Versuche mit dem elektrischen Ofen in das Übungspraktikum aufgenommen worden sind, so geschah das aus dem Grunde, weil von der Technik mehr und mehr Wert darauf gelegt wird, daß der von der Hochschule kommende Öfemiker auf diesem Gebiete kein Neuling ist, und weil das elektrochemischerPraktikum die zweckmaßigste Stelle ist, an dei Übungen in dieser Albeitsweise angestellt werden

Herrn Di Ing Eberhard Sauer, Assistent am elektrochemischen Institut dei Technischerf Hochschule zu Stuttgart, danke ich für die Ausführung der meisten dei dem Text eingefügten Zeichnungen, dei Veilagsbuchhandlung Theodor Steinkopff für die Ausstattung des Buches und für das bereitwillige Eingehen auf alle geaußerten Wunsche

Dresden, September 1912

Erich Muller

Vorwort zur 2. Auflage.

Außer einem Abschnitt über die Untersuchung an Trockeneinenten ist an Übungsaufgaben in dieser Neuauflage nichts hinzugekommen, so daß sich der Umfang des Buches nicht wesentlich geandert hat

Der Text hat an manchen Stellen weitergehende Anderungen erfahren, die im Interesse der Verstandlichkeit erwunscht schienen Hier und da konnte ein Ratschlag aus Kritiken verwertet werden

Die Hinweise auf F Foersters "Elektrochemie wassiger Losungen" am Kopfe der Aufgaben (unter F) beziehen sich auf deren Z^Auflage

Dresden, November 1918

Vorwort zur 3. Auflage.

Zwei neue Aufgaben, eine über konduktometrische und eine über elektrometrische Maßanalyse, sind in diesei neuen Auflage Innzugekommen. Sie beziehen sich auf Anwendungsgebiete der Elektrochemie, die noch wenig bekannt und vielleicht darum selten ausgeubt sind. Sie erschienen mir besonders lehrreich.

An verschiedenen Gebrauchsgegenständen sind Anderungen angebracht worden, die sich im Laufe der Zeit als zweckmaßig erwiesen

Alles, was sich nicht ohne weitergehende Veranderung des alten Satzes einflügen ließ, ist in einem Anhang zusammengefaßt, auf welchen an den betreffenden Stellen des Textes, wo die Kapitel hingehoren, verwiesen ist Dadurch wurde erreicht, daß die Neuauflage zu einem geringeren Preis hergestellt werden konnte, als dies andernfalls moglich gewesen ware Die Einflügung an den richtigen Ort soll erst in einer soateren Auflage erfolgen

Von Übersetzungen ist eine spanische von der zweiten Auflage erschienen

Von vielen Seiten ergingen an mich Anfragen wegen der Bezugsquellen für diesen oder jenen Apparat. Um keine Bevorzugung eintreten zu lassen, ist für die in Frage kommenden Firmen ein Inseratenteil angefühz, auf welchen ich besonders hinweisen mochte

Dresden, April 1920

Erich Muller

Vorwort zur 4. Auflage.

In der neuen Auflage sind die im Anhang der dritten enthaltenen Kapitel an den zugehörigen Stellen des Textes eingefügt

An einigen Apparaten wurden zweckmäßig erscheinende Anderungen vorgenommen Auch der Text wurde hier und da aus

didaktischen Grunden umgearbeitet

Manchen in Bespiechungen der dritten Auflage laut gewordenen Wunschen konnte Rechnung getragen werden Von einer Übungsaufgabe über die Bestimmung der Überfuhrungszahl, deren Fehlen mehrfach bemangelt wurde, habe ich auch diesmal im Interesse des Buchumtlangs abgesehen, da bei der Aufgabe Kaliumbichromat aus Kaliumchromat Gelegenheit gegeben ist, die Bedeutung dieser Gioße an einem praktischen Beispiel kennenzülernen

Zahl und Art der Übungsaufgaben ist unverandert geblieben Von der dritten Auflage ist eine franzosische Übersetzung erschienen

Dresden, Juni 1924

Erich Muller

Inhaltsverzeichnis.

I	DIE BEDÜRFNISSE EINES ELEKTROCHEMISCHEN	ite
	LABORATORIUMS	1
	A Strom- und Leitungsanlage .	1
	B Wichtige Gebrauchsgegenstande	11
II	ÜBUNGSAUFGABEN	48
	A Einige grundlegende Gesetze	48
	1 Aufgabe Das Ohmsehe Gesetz und die Polarisations- spannung Versuch 1, 2, 3, 4, 5, 6	48
	2 Aufgabe Vergleich eines Silber- und Kupfercoulometers Versuch 7	55
	3 Aufgabe Eichung eines technischen Ampeiemeters mit dem Kupfercoulometer Versuch 8	56
	4 Aufgabe Die Leitfähigkeit dei Elektrolyte	58
	Versuch 9 Bestimmung der Widerstandskapazitat der Leit- gefaße	58
	Versuch 10 Spezifische Leitfahigkeit von Schwefelsaure ver- schiedener Konzentration	60
	Versuch 11 Molar- und Aquivalentleitfahigkeit Dissoziations- konstante der Essigsaure	61
	Ver 12 Fillier; der chemischen Konstitution durch	63
	Versuch 13 Konduktometrische Maßanalyse	66
	5 Aufgabe Elektromotorische Krafte	70
	a) Bestimmung der EK nach der Poggendorischen Kompensationsmethode	70
	Versuch 14 Messung mit Gefallsdraht, Galvanometer und Volt- meter	70
	Versuch 15 Klemmspannung	72
	Versuch 16 Messung mit Dekadehrheostat, Kapillarelektro- meter und Normalelement	75

INHALTSVERZEICHNIS	•
. , s	eite
b) Einzelpotertiale	77
 a) Die EK ist gleich der Differenz der Spannungen Elek- trode/Lösung Versuch 17 	77
Abhangigkeit der Potetitiale von der Konzentration der elektromotorisch wirksamen Stoffe	81
Versuch 18 Das Potential Kupfer/Cupriion und Zink/Zinkion Versuch 19 Das Potential Jod/Jodion	84 85
g) Konzentrationsketten	86
Versuch 20 Kette Ag/n/ ₁₀ AgNO ₁ —n/ ₁₀₀ AgNO ₃ /Ag Versuch 21 Verminderung der lonenkonzentration durch Bil- dung schwer löslicher Salze oder komplexer lonen	86 88
• •	91
d) Gasketten Versuch 22 Kette H _* /H _* SO ₄ /O ₅	91
Versuch 23 Kette H ₂ /n-H ₂ SO ₄ —n-NaOH/H ₂ und lonenprodukt des Wassers	92
e) Ovydations-Reduktionsketten	94
Versuch 24 Potentiale von Ferri-Ferrochloridlösungen	94
Versuch 25 Einfluß von Komplexbildnern auf das Ferri-Ferro- salzpotential	96
f) Zersetzungsspannung	97
Versuch 26	98
g) Potentiometrische (Elektrometrische) Maßanalyse Versuch 27 Potentiometrische Bestimmung von Jodid	104 106
Versuch 28 Potentiometrische Bestimmung von Jodid und Chlorid nebeneinander	109
6 Aufgabe Charakteristik galvanischer Elemente	111
Versuch 29 Bestimmung der Kapazitat und des Nutzeffektes eines Bleisammlers	111
Versuch 30 Untersuchungen an Trockenelementen	119
3 Abscheidung der Metalle aus ihren Salzlosungen	127
1 Aufgabe Elektroanalyse	127
Versuch 31 Trennung und Bestimmung von Kupfer und Cad- mium	131
Versuch 32 Elektroanalyse eines Messings	135
Versuch 33 Elektroanalyse eines Messings mit bewegtem Elektrolyten (Schnellelektrolyse) Versuch 34 Analyse einer Kupfernickellegierung mit ruhen-	138
dem Elektrolyten	142
Versuch 35 Kupfernickeltrennung mit bewegtem Elektrolyten Kupferabscheidung mit konstanter Stromstarke	144
Versuch 36 Kupfernickeltrennung mit bewegtem Elektrolyten Kupferbestimmung mit kontrolliertem Kathodenpotential	144
2 Aufgabe Galvanische Metalluberzuge	148
Versuch 37 Ausführung einer galvanischen Vernickelung	148
Versuch 38 Ausführung einer galvanischen Vermessingung	150

1 Aufgabe, Jodoform Versuch 58

2 Aufgabe Bromoform Versuch 59

	INHALTSVERZEICHNIS	XΨ
	,	Seite'
C	Herstellung wichtiger unorganischer Präparate	152
	1 Aufgabe Chloralkalı-Elektrolyse	
	a) Hypochlorit und Chlorat	152 152
	a) Verfolgung der Vorgange durch einen Versuch	153
	Versuch 39	100
	 β) Verfolgung der Vorgange durch drei Versuche 	160
	Versuch 40 Elektrolyse ohne Chromat	160
	Versuch 41 Elektrolyse mit Chromat	160
	Versuch 42 Elektrolyse bei Gegenwart freier unterchloriger Saure	165
	b) Chlor und Alkalı	169
	 α) Diaphragmenverfahren 	169
	Versuch 43 Verfolgung des allgemeinen Verlaufes	169
	Versuch 44 Zusammenhang der zeitlichen Ausbeute mit	173
	der jeweiligen Konzentration an Cl' und OH' β) Das Glockenverfahren	176
	Versuch 45 und 46 178 u	180
	Das Quecksilberverlahren	182
	Versuch 47 und 48 182 u	
	2 Aufgabe Kaliumperchlorat aus Kaliumchlorat	188
	Versuch 49	100
	3 Aufgabe Überschwefelsaure	191
	Versuch 50 Herstellung von Ammoniumpersulfat mit Dia-	
	phragma	191
	Versuch 51 Herstellung von Ammoniumpersulfat ohne Dia- phragma	195
	Versuch 52 Einfluß der Stromkonzentration auf die Bildung	190
	von Überschwefelsaure und Caroscher Saure	198
	4 Aufgabe Kaliumbichiomat aus Kaliumchiomat	201
	Versuch 53	
	5 Aufgabe Plumbichlorwasserstoffsaures Ammonium	206
	Versuch 54	200
	6 Aufgabe Kobaltisulfat	210
	Versuch 55	
	7 Aufgabe Herstellung von Verbindungen des drei- unt	
	zweiwertigen Vanadiums durch elektrolytische Reduktion	
	Versuch 56 Ammoniumvanadiumsesquisulfat	212
	Versuch 57 Ammoniumvanadosulfat	214
Γ.	Herstellung wichtiger organischer Praparate	215

215

219

INHALTSVERZEICHNIS	•
	Seite
3 Aufgabe Isopropylalkohol aus Azeton	221
Versuch 60 mit Quecksilberkathode	221
Versuch 61 mit Platinkathode	224
4 Aufgabe Reduktion von Nitrobenzol	226
Versuch 62 Azobenzol aus Nitrobenzol	226
Versuch 63 Hydrazobenzol aus Azobenzol bzw Nitrobenzol	228
Versuch 64 Azoxybenzol aus Nitrobenzol	231
Versuch 65 Hydrazobenzol aus Azoxybenzol Versuch 66 β-Phenylhydroxylamın aus Nitrobenzol	233
Versuch 66 β-Phenyinydroxylamin aus Nitrobenzol Versuch 67 Anilin aus Nitrobenzol	234 236
Schmelzflussige Elektrolyse	238
1 Aufgabe Elektrolyse von geschmolzenem Bleichlorid Versuch 68	238
2 Aufgabe Hersfellung von Magnesium Versuch 69	241
3 Aufgabe Herstellung von Aluminium Versuch 70	247
Elektrothermische Prozesse	249
1. Aufgabe Calciumkarbid - Versuch 71	255
2. Aufgabe Ferrochrom Versuch 72	257
3 Aufgabe Ferrosilizium ⁶ Versuch 73	259 260

I Die Bedurfnisse eines elektrochemischen Laboratoriums.

A STROM- UND LEITUNGSANLAGE

Bei der Einrichtung eines elektrochemischen Laboratoriums ist die erste und wichtigste Frage die nach der geeignetsten Stromquelle Die Beantwortung detselben hangt von so verschiedenartigen Umstanden ab, daß sie sich nicht für alle Falle einheitlich geben laßt, zumal off das Zweckmaßigere dem Wohlfeileren weichen muß — Man darf sich dabei auch nicht allem von dem Gesichtspunkt leiten lassen, daß die Einrichtung für die Ausführung der Übungsaufgaben genugen soll, welche für die allgemeine Ausbildung der Stüderenden vorgesehen sind Sondern man darf keineswegs vergessen, daß in einem Laboratorium, in dem eine Wissenschaft gelehrt werden soll, auch wissenschaftlich forschend gearbeitet werden muß, und daß man sowohl hierfür wie für die in den Vorlesungen vorzuführenden Versiche hiereichend ausgestätet sein mit.

Über den Strombedarf läßt sich folgendes Allgemeine vorausschicken

- 1 Fur die Elektrolysen muß eine Gleichstromspannung von 12 bis 14 Volt dauernd zur Verfugung stehen, so daß man mit ihr bei Entnahme beliebiger Strommengen ununterbrochen Tag und Nacht arbeiten kann
- 2 Fur elektrische Ofen und manche Schmelzflußelektrolysen braucht man eine Spannung von 36 bis 42 Volt bei einer Stromstarke bis 600 Ampere
- 3 Fur unvorhergesehene Fälle und fur Antrieb von Motoren sind Gleichstromspannungen bis etwa 80 Volt vorzusehen
- 4 Auf die Moglichkeit der Einrichtung von Hochspannung ist Rucksicht zu nehmen (S 10)

Diese Bedingungen konnen ohne Akkamulatorenbatterie nicht eifullt werden, weshalb wenigstens eine solche zu beschaffen ist

Was die Zahl ihrer Zellen anbetrifft, so ist deren Manimum gegeben durch das Maximum der Voltzahl, welches bei der Entladung vorbrich Müller. Bicktrochem Praktikum

handen sein soll. Da ein Akkumulatoi hierbei 2 Volt gibt, so braucht man bei maximal x Volt Entladespannung mindestens x/2 Zellen Nach dem oben über Strömbedarf Gesagten durfen 80 Volt, also 40 Zellen, für alle Falle genugen. Diese Zahl wird man untei Umständen zweckmaßig etwas abandein, wenn man eine gegebene Ladespannung ohne großen Verlust ausnutzen will.

Um \sqrt{s} innte einandergeschaltete Zellen zu laden, braucht man mindestens $\frac{s,\delta x}{s}$ Volt, weil eine Zelle im aufgeladenen Zustand eine Polarisation von 2,6 Volt zeigt. Eine solche kann man durch Beschäftung einer entsprechenden Dynamomaschine einalten, wenn geeignete Ahrisebvorrichtungen vorhanden sind. Tilft letzteres nicht zu, oder will man von ihnen unabhangig sein, so wild man sich an ein Stadtnetz anschließen, dessen Strom aber in den meisten Fällen erst zum Laden geeignet gemacht werden muß

Liegt nun Stadtgleichsti om von 110 Volt vor, so wild man eine Batterie von 42 Zellen wahlen, weil man diese direkt, anfangs unter Zwischenschaltung eines Regulierwiderstandes, anschließen kann 1st die Gleichstromspannung wesenflich hoher oder liefeit die Stadt Wechselstium, so bedarf es eines Umformers, dei Gleichstrom dei erwunschten Spannung abgübt

Um nicht zu oft laden zu mussen, ist eine Batteile von etwa 25 Kilowattstunden zu empfehlen Bei 42 Zellen mußte dann jede eine Kapazitat von 300 Amperestunden besitzen und bei Parallelschaltung sechs gleicher hintereinandel geschalteter Teile derselben stunden bei 14 Volt ca 1800 Amperestunden zur Verfugung.

Fur das Arbeiten mit dem elektrischen Öfen kommt dann noch die Leistung der Batterie in Frage, d h die Zeit, innerhalb deien die in ihr enthaltene Energiemenge von 25 Kilowatistunden herausgenommen werden kann Diese ist bei 2 Batterien mit gleichem Energieghalt nicht ohne weiteres gleich, sie hangt vielmehr von der maximalen Entladestromstarke der einzelnen Zellen ab, die mit der Type variiert — Hat man beispielsweise eine Batterie von 42 Zellen mit 25 Kilowatistunden, so kann man dieselbe bei Paralleischaltung in zwei gleichen Teilen zu je 42 Volt mit 600 Ampere entladen (Leistung 25 Kilowati), wenn die maximale Entladestromstarke eines Elementes 300 Ampere ist, dagegen nur mit 200 Ampere (Leistung 84 Kilowati), wenn sie 100 Ampere betragt Man kann also im ersten Falle in derselben Zeit die dreifache Energiemenge — etwa im elektrischen öfen — entlakten und entsprechend größere Wirkungen erzielen als im zweiten

Da es hierauf aber gerade bei Schmelzvelsuchen ankomint, so sind Akkumulatoren mit moglichst großer maximaler Entladestromstarke notig, und das sind solche, welche nach Plante formieite Anoden besitzen (S. 119)

Den oben unter 2 angefuhrten Bedurfnissen wird also entsprochen, wenn die Zellen eine maximale Entladestromstarke von etwa 300 Ampere besitzen

Die Stromstärke, mit welcher in maximo geladen werden dat, hangt ebenso von der Type der Akkumulatoren ab wie, die maximale Entladestromstarke, beide werden von der Akkumulatorenfabrik angegeben Je mehr man sich dieser Stromstarke nahert, um so schneiler ist das Laden beendigt, was naturlich angenehm ist Dies ist abei nür dann möglich, wenn der Ladestrom die genügende Leislung besitzt (z B der Stadistrom gegebener Spannung mit hinreichend starken Kabeln an das Laboratorium heiangefehnt ist)

Damit die geladene Batterie für die oben angefuhrten Bedurfunsse des Laboratoriums geeignet ist, mussen sich mit ihr verschiedene Schallmanipulationen ausführen lassen Diesei Zweck kann auf mehrfachem Wege erreicht werden. Hie sollen deren nur zwei etwas austührlichet beschieben werden, die sich bewahrt haben.

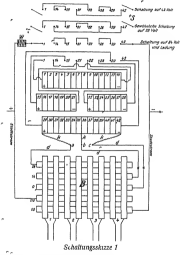
I. Schaltsystem mit einer Batterie von 25 Kilowattstunden und 25 Kilowatt. (Einrichtung des Laboratoriums für Elektrochemie der Technischen Hochschule zu Stuttgart)

Zum Laden dient Stadtgleichstrom von 110 Volt Die Batterie besteht aus 42 Zeilen Driese sind in 4 Teilen daueind hintereimandergeschaltet 1 bis 14, 15 bis 21, 22 bis 28 und 29 bis 42. Die Enden dieser Teilbatterien sind durch starke Kupferschienen in der aus der Schaltungsskizze 1 ersichtlichen Weise mit 8 Schaltknopten S verbunden, die mit den Nummern der angeschlossenen Akkumulatoren versehen sind An samtlichen Stellen, wo die Zufuhrungen zu den Akkumulatorenplatien von je 2 Zeilen außen zusammengelotet sind, sowie an den fiesen Enden wird nach der zuganglichen Seite der Batteite eine breite und lange Bleilasche mit Blei angelotet, c, e in Fig 1 Vermittels der Schaltknopfe S konnen samtliche Zeilen auf 84 Volt hintereinander- oder zu 2 resp 3 gleichen Teilen auf 42 resp 28 Volt parallelgeschaltet werden.

Wie fur den ersten Fall, der auch bei der Ladung vorliegt, und für die beiden anderen Falle die Verbindung der Schaltkropfe vorzunehmen ist, geht aus der Schaltungsskizze 1 hei vor

Die Schaltvorrichtung (Naheres S 6, Fig 2) ist getrennt vom Akkumulatorenraum in dem Raum angebracht, in welchem die Schmelzversuche ausgeführt werden

An der Decke des Akkumulatorenraumes befinden sich 3 feste Anschlußstellen a, b, c Von diesen gehen einerseits 3 flexible Kabel k



fur 60 Ampere mit Bleilaschen d (Fig 1 S 5) aus, welche mit Feilkloben f an die oben erwähnten Akkumulatorenlaschen c angeschraubt werden konnen, anderseits 3 Leitungsdrahte d nach einem Schaltbreit B Letzteres befindet sich in der Nahe der Arbeitsraume. Da die Batterie im Keller steht, spart man so an Leitungsdrähten

Das Schalthrett B besteht aus einer an der Wand befestigten Platte aus Marmor, auf der eine Reihe von Messingschienen angebracht ist, von denen die einen senkrecht über die anderen, indessen gut voneinander isoliert, gelegt sind Die hiei gegelechneten 5 Horizontalschienen sind die Zuleitungen von der Batterie resp Stadt, die 4 Paar Vertikalschienen die Abfuhrungen für die Leitungen, welche an den Ort des Stromverbrauchs führen Jedes dieser Paare erhalt dieselbe Nummer wie die entsbrechenden Anschlütsfellen der Arbeitspalaze

Da, wo die Schienen sich kreuzen, besitzen sie Schraubenlocher, vermoge deren sie unter Zuhilfenahme von Messingschräuben in metallischen Kontakt gebracht werden konnen Auf einer Ableitungsschiene darf immer nur eine

Schraube stecken, da sonst Kurzschlusse entstehen Darauf wird am besten durch einen Anschlag aufmerksam gemacht - Wenn man die Verbindung ein für allemal so vornimmt. daß die Verbindungsschraube der linken Ableitungsschiene unter der rechten sitzt, dann ist die linke Schiene stets mit dem Minus-. die rechte mit dem

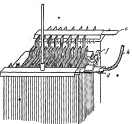


Fig 1

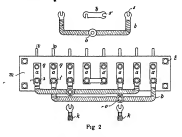
Pluspol dei Stromquelle verbunden und man kann dann an den Anschlußklemmen der Platze dauernd em + und — Zeichen anbringen — Für gewöhnlich ist die Baiterie auf 28 Volt geschaltet und durch die flexiblen Kabel k die Verbindung in der aus der Skizze Nr 1 ersichtlichen Weise mit den Querschienen hergestellt Diese erhalten dann die in der Zeichnung links beigeschrebenen Voltzahlen Verbindet man dauernd die Querschienen 0 und 14 oder 14 und 28 mit den Ableitungsschienen, so sitzt an den Arbeitsplatzen eine Spannung von 14 Volt Zwecks gleichmaßiger Ausnutzung der Batterie ist dafür zu sorgen, daß den beiden Hallten der Teilbatterie möglichst gleiche Strommengene einfommen werden

Durch Verbindung der Querschienen 0 und 28 mit den Ableitungsschienen kann man auch 28 Volt ohne anderweite Schaltung an die Arbeitsplatze bringen Bel Bedarf von Spannungen >28 bis 84 Volt muß dagegen die Barterie bei S auf 42 resp 84 Volt geschaltet und zwischen zwei der flexiblen Kabel k eine entsprechende Zahl von Akkumulatoren genommen werden

Die Schaltung auf 42 Volt ist fur das Arbeiten mit dem elektrischen Ofen vorgesehen, sie erfolgt nur vorübergehend

Die Querschienen 00 und 110 sollen die Moglichkeit gewahren, auch die Stadtspannung an die Arbeitsplatze zu bringen

Von den Ableitungsschienen 1 bis 3 sind 3 Paar Leitungen aus Drahten, welche 40 Ampere dauernd vertragen, durch die Arbeitsraume



gefuhrt, und von diesen ist mit Drahten fur 20 Ampère abwechselnd nach den Platzer so abgezweigt, daß die Anschlußstellen an benachbarten Arbeitsplatzen nicht an der gleichen Leitung sitzen Die von der Ableitungsschiene 4 abgehende Leitung fuhrt in den Vorlesungsaum. An der Decke der größeien Arbeitssale befinden sich einige Steckkontakte, von denen aus man mit flexiblen Kabeln eine Reihe Platze bedienen kann, an denen sich keine Anschlußstellen befinden

Die Fig 2 erlautert die Schaltvorrichtung der Schaltungsskizze 1 Die Schaltknopfe 1 sitzen etwa 12 cm voneinander entfernt in einer Horizontalen auf einer 3 bis 4 cm dicken Tafel aus Marmor m, welche mit 4 starken Eisenstäben 1 an einer Wand derart befestigt ist, daß noch ein gehoriger Zwischenraum bleibt Die Knopfe 1 bestehen aus starken Eisenschrauben, welche durch entsprechende Locher in der Marmorpfätte und auf dieser liegende starke Kupferplatten a a

gefuhrt sind Durch jede der letzteren geht, eine weitere Schraube q, welche auf der Ruckseite mit den Enden der Akkumulatoren- resp Stadtleitung ν dauernd verbunden werden

Die Verbindung der Schaltknopfe i untereinandei erfolgt je nach der erwunschten Spannung durch die flachen Bügel b aus ½ cm starkem Kupfel Se werden einfach durch Muttern festgeschraubt und sind da, wo sie keinen Kontakt zu bewirken haben, mit Isolieiband umwickelt (schraftert gezeichnet) Da die Bügel keine Locher, sondern Schlütze s besitzen, so braucht man, um eine Verbindung herzustellen, die Muttern niemals abzuschrauben, sondern nur zu lockern und die Bügel einzuschieben Die für 28 und 42 Volt dienenden Bügel besitzen noch ein Schraubenloch o, um mit Schraube und Mutter ein Kabel k für Schmelzversuche anzuschließen Dieses hat zu dem Ende einen ebenfalls mit einem Schlützausschnitt versehenen Schuh Fig 2 stellt die Schaltung auf 42 Volt da

Die Sicherungen befinden sich an den mit \times bezeichneten Stellen der Schaltungsskizze 1

II Schaltsystem bei 2 Batterien. (Einrichtung des Laboratoriums für Elektrochemie der Technischen Hochschule zu Dresden)

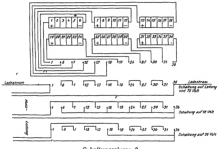
Bei der beschriebenen Schaltvorrichtung Skizze Ni 1 mit nur einer Batterie ist es nicht zu vermeiden, daß bei der Ladung und bei Benutzung der Batterie zum Betrieb des elektrischen Ofens, wobei starke Strome eintnommen werden, die gewohnliche Elektrolysierspannung an den Arbeitsplatzen schwankt Dies laßt sich vermeiden, wenn 2 Batterien vorhanden sind Fur diesen Fall hat sich im Dresdiere Laboratorium folgende Einrichtung bewahrt

Es ist eine große Batterie von 21 Kilowatistunden (36 Zellen, maximale Butladesti omstarke 296 Ampere) und eine kleine von 4 Kilowatistunden (36 Zellen, maximale Entladestromstarke 56 Ampere) vorhanden Jede Batterie ist mit einer Schaltungsvorrichtung versehen, wie sei in Schaltungsskizze 2 schematisch dargestellt ist *

Die Batterie ist in 6 gleiche Teile geteilt, I bis 6, 7 bis 12, 13 bis 18, 19 bis 24, 25 bis 30, 31 bis 36, in diesem Teilbatterien sind die einzelnen Zellen hintereinandergeschaftet. Die Enden der Teilbatterien sind mit Schaltknopfen S durch starke Kupferschienen in einer aus der Zeichung ersichtlichen Weise verbunden. Die große Batterie ist für gewöhnlich auf 12 Volt geschaftet, die kleine auf 72. Von den Endschaftknopfen einer jeden Batterie fuhrt eine besondere Leitung mit Kabelin 120 Ampeer nach dem Laboratorium. Von diesem wird dann mittels,

3

zwischengeschafteter Verleitungstafeln, auf denen sich auch die Sicherungen befinden, an die einzelnen Arbeitsplatze abgezweigt, derart, daß hier jederzeit zwei versichiedene Spannungen zur Verlügung siehen, deren Anschlußstellen entsprechend z B schwarz und rot markiert sind An den Anschlußstellen, von denen im allgemeinen der Strom für Elektrolysen eintnommen wird, werden sitels 12 Volt aufrechterhalten Gewöhnlich werden diese von die großen Batterie geliefert, Nur wenn geladen wird, oder wirm die große Batterie zum Betrieb des elektrischen Ofens in Anspruch genommen wird, ist die kleine Batterie wahrend dieser Zeit auf 12 Volt geschaltet, die Verbindung der großen Batterie mit der schwarzen Leitung unter-



Schaltungsskizze 2

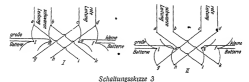
brochen und dafur die kleine an diese angeschlossen, wahrend inzwischen die große Batterie auf die rote Leitung geführt wird

Zu dem Ende ist folgende Schaltvorrichtung vorhanden, die in der Schaltungsskrize 3 schematisch gezeichnet ist Von den Knoplen a und b geht die schwarze, von c und d die rote Leitung aus a ist mit ι und b mit K_i c mit g und d mit h verbunden. An l und m liegt die große, an e und f die kleine Batterie. Ist durch einen Hebelschalter die Verbindung wie in I d h a mit l, b mit m, c mit e und d mit f verbunden, so fließt der Strom der großen Batterie in die schwarze, der der kleinen in die rote Leitung. Ist die Verbindung wie in I hergestellt, was in

einem Augenblick durch einen Handgriff geschehen kann, d'h t mit g, m mit h, e mit i und f mit k verbunden, so findet das Umgekehrte statt

Wie die Schaltung dei großen Batterie auf 36 Volt fur das Arbeiten mit dem elekt isschen Ofen zu erfolgen hat, geht aus der Schaltungsskrize 3 hervor — Bei dieser Anordnung werden die einzelnen Zellen der Batterien durchaus gleichmaßig ausgenutzt Man hat dauernd eine nicht schwankende Spannung von 12 Volt, und es konnen andere Spannungsbedurfinisse nebenher durch die kleine Batterie befriedigt werden — Die jeweils erwunschte Verbindung der Knopfe an der Schaltworrichtung S kann in derselben Weise wie in Fig 2 oder ahnlich erfolgen

Eine Batterie von 25 Kilowattstunden und einer Leistung von 25 Kilowatt genugt vollstandig zur Herstellung einer ganzen Reihe von Praparaten mit dem elektrischen Ofen Fur Versuche aber, welche über langere Zeit ausgeführt werden sollen, reicht sie nicht mehr aus, da sie nach bestimmter Zeit erschopft ist Fur solche Fälle braucht man



eine Dynamomaschine, die durch Stadtgleich- oder -weichselstrom, oder durch vorhandene mechanische Vorrichtungen getrieben wird, oder einen Transformator, der naturlich nur bei Verfugung über Weichselstrom zu betreiben ist Letzterer muß eine Transformation auf 36 bis 42 Volt gestatten und der Primarstrom mit einer Leistung von 20 bis 25 Kilowatt herangeführt sein. Die Regulierung erfolgt durch Drosselspule

Als Maschine ist ein Generator mit Fremderregung zu empfehlen, bei dem die Nebenschligdynamo mit zwei getrennten Wickelungen versehen ist, die durch Schaltmanipulationen entweder parallel- oder hintereinandergeschaltet werden konnen Durch einen Nebenschligfregulator soll dann die Spannung in den Grenzen 10 bis 100 Volt beliebig eingestellt werden konnen Außerdem soll durch Kommulatoren die Entnahme von Gleich- oder Wechselstrom möglich sein Wird eine solche Maschine durch Wechselstrom getrieben, so muß die Erregung durch Batteriestrom erfolgen, falls keine andeie Gleichstromquelle zur Verlugung steht Beabsichtigt man, sein Laboratorium für langandauernde Schmelzversuche einzurichten, so sollte man die Maschine nicht von zu kleiner Leistung nehmen, von etwa 40 bis 50 Kilowatt, was naturlich nur dann angangg ist, wenn die vorhandenen mechanischen Vorrichtungen genugen, oder Stadtstrom von solcher Leistung bis ans Institut geführt werden kann. Selbstredend kann man mit dieser Maschine auch die Akkumulatorenbatterie laden

Der Hauptvorteil, ein der Besitz einer solchen Maschine mit sich bringt gegenüber allen anderen Einrichtungen — Akkumulatorenbatterie und Transformator —, liegt neben dem Ungebundensein an die Zeit vor allen Dingen dahn, daß man bei Versuchen, welche die verschiedenartigsten Spannungen beduifen, keineilei Widerstand benotigt, da man mit dem Nebenschlußiegulator die Spannung sehr fein regulieren kann

Ein Laboratorium, welches über eine solche Maschine und eine dei eben beschriebenen Akkumulatoreneinrichtungen verfügt, kann den weitest gehenden Anforderungen gerecht werden.

Bei dem großen Interesse, welches heute die im Hochspannungsbogen verlaufenden Reaktionen beanspruchen, ist schließlich noch ein Transformator fur 2000 und 4000 Voll, mit Regulierung durch Drosselspule zu empfehlen Derselbe wird entweder mit obiger Maschine oder mit Stadistrom betrieben und soll (primar) 2 bis 3 Kilowati aufnehmen

Die Arbeitsplatze fur das Übungspraktikum sind mit Wasserzuund - ableitung und mit Gaszuführ zu versehen, sie mussen mit den
üblichen chemisischen Reagenzien ausgestatiet und nicht zu klein sein
Denn der Aufbau der zu einem Versuch benotigten Apparate nimmt
haufig viel Platz in Ansprüch, und nebenher sind noch chemische Untersuchrungen auszuführen Die Einrichtung, wie man sie in physikalischen
und efektrotechnischen Laboratorien trifft, daß nämlich der Praktikant
überhaupt keinen bestimmten Arbeitsplatz zugewiesen bekommt, vielmehr die einzelnen Übungsaufgaben an besonders dazu bestimmten
Tischen ausgeführt werden, empfiehlt sich aus dem Grunde nicht, wei
bei dem nier in Aussicht genommenen Übungspraktikum jeder Praktikant ein reichliches Inveptar zugewiesen bekommt, was eben durch
die zahlreichen mit den physikalischen in Verbindung gebrachten
chemischen Untersuchungen bedingt ist Nichtsdestoweniger ist es
angezeigt, einzelne Platze fur gewisse Aufgaber zu reservieren. Die

Versuche mit dem elektrischen Ofen und die Bestimmung der Leitfäligkeit sind in besonderen Raumen auszuführen

Es sollte nicht vergessen werden, wenigstens in einem Abzug einen Stromanschluß anzubringen. Wenn man in einem solichen zu arbeiten gezwungen ist, wird man nicht gern die Meßinistrumente in demselben unterbriugen, da diese beispielsweise durch Chlor leiden Sehr praktisch ist es deshalb, wenn sich nicht außerhalb der Veiglasung am Abzug eine hinreichend große Arbeitsplätte befindet, im Besitze eines fahrbaren Tisches zu sein, auf dem außerhalb die Inistrumente Austiellung tinden

B WICHTIGE GEBRAUCHSGEGENSTÄNDE

Einzelne Akkumulatoren und tragbare Batterien

Neben der Institutsbatterie mussen noch einzelne Akkumilatoren und einige tragbare Batterien, z B zu 4 Zellen mit einer Kapazitat von etwa 20 Amperestunden, vorhanden sein, welche fui Analysen, Messungen elektromotorischer Krafte usw und für solche Falle Verwendung finden, bei denen ein Erdschluß möglichst vermieden werden soll

Leitungsdrahte.

Als Leitungsdrahte für die Fortleitung des Stromes von den Anschlüßstellen der Arbeitsplatze nach den Versuchsapparaten wahlt man für Strome bis zu 5 Ampeie einfache umsponnene umd gewachste Kupfei drähte (Klingeldraht, 0,7 bis 1 mm Diu chmesser) Für stärkeie Stome bis zu 20 Ampeie dagegen empfehlt es sich nicht, einzelne entsprechend starkere Drahte zu nehmen, sondern mehrere dunnere miteinander zu verliechten, das ee dann leichter biegsam sind Über Kabel für elektrische Schmelzversuche s S 6 u 239

Klemmschrauben.

Zur Verbindung von Leitungsdiahten untereinander oder mit den Elektioden einer Versuchszelle dienen Klemmschiauben ich ein der Fig 3 gezeichneten Typen vorratig zu halten, denen wir folgende Bezeichnungen geben

- a) Doppelklemme,
- b) Schlitzklemme,
- c) Schraubenklemme,
- d) Bugel- oder Kohlenklemme



Beim Einkauf von Klemmschrauben ist darauf zu achten, daß der Durchmesser des Loches, in welches dei Draht gesteckt wird, nicht wesentlich großer ist als der Durchmesser des Schraubenkerns Das dem Schraubenkopf gegenüberliegende Ende des Schraubenkerns soll nicht scharfkantig oder zugespitzt, sondern so abgerundet sein, daß es beim vollstandigen Eindrehen der Schraube an der dem Schraubenkoof gegenüberliegenden Seite des Drahtliches anliegt

Stromschlussel.

Die Ein- oder Ausschaltung des Stromes erfolgt in der Regel einfach durch Einstecken oder Herausziehen eines Zuleitungsdiahtes an einer durch eine Klemmischraube bewirkten Verbindungsstelle des Stromkreises Sollter sich für bestimmte Falle ein besonderer Stromschlussel als notig erweisen, so fetigt man einen solchen etwa nach Art der Fig 4 Auf einem quadratischen (6 cm Seitenlange) Hölz-



klotz k (1 cm dick) werden durch 2 Schi aubenklemmen (Fig 3c) 2 Messingplattchen m (0,2 cm dick, 2 cm bieti, 2 cm lang) mit halbkreisformigen Ausschmitten derart befestigt, daß letzlere sich græenuberstehen, ohne daß iene

sich berühren Schaltet man den Apparat vermittels in die Klemmschrauben gesteckter Drähte in einen Stromkreis, so kann durch einen passenden sich nach unten komisch veijungenden Messingstopsel s, den man in die Kreisoffnung der Plattichen steckt, der Stromkreis geschlossen werden Noch einfachere Stromschlussel lassen sich nach Art der im folgenden zu beschreibenden Stromwender konstruieren

Elektrolytischer Stromschlussel s S 19 Fig 10

Stromwender, Schaltbretter und Wippen

stellt man sich in der Weise her, daß man in einen flachen Holzklotz in gleicher Entfernung voneinander einige Grüben böhrt und mit Quecksibber fullt. Neben jeder Grübe ist in dem Klotz eine Schraubenklemme (Fig 3 c) befestigt und von dieser ausgehend ein starkerer Kupferdraht in das Quecksilber geführt. Durch zweimal rechtwinklig gebogene starke Kupferdrahte konnen die Quecksilbernapfe in gewinschter Weise miteinander verbunden werden

Elektroden

Als Elektroden dienen Bleche, Drahte, Drahtnetze, Stabe usw aus verschiedenem Material In den Fallen, wo die Elektroden als Bleche oder Drahtnetze zur Verwendung kommen, bedurfen sie einer

Zuleitung Dieselbe wird bei Platinelektroden stets durch einen angeschweißten Platindraht bewerkstelligt. Dies geschieht bei einem Blech in folgender Weise Man legt dasselbe auf einen moglichst ebenen Ziegelstein und richtet auf die Stelle, an welche der Draht befestigt werden soll, schiag von oben die Spitze der Geblaseflamme lst das Platin weißsluhend, so legt man mit der linken Hand den am Ende knieformig umgebogenen Platindraht an die gewunschte Stelle (s. Fig. 5a), wahrend min in der rechten einen Hammer mit schmaler und glatter Schlagflache bereit halt Ist auch der Draht weifigluhend. so fuhrt man mit dem Hammer einen kurzen, kraftigen Schlag auf denselben aus, wobei das Verschweißen erfolgt. Platinblechelektroden sollte man ungeachtet des hoheren Preises nicht unter 0,1 mm dick nehmen, da sie andernfalls sich schwer in eine bestimmte Lage bringen lassen und leicht an der Anschweißstelle reißen Auch die Zuleitungsdrahte durfen nicht zu dunn sein (nicht unter 0.5 mm), denn sonst brechen sie nach kurzem Gebrauch beim Anziehen dei Klemmschrauben ab

Bleche aus anderem Mateual versieht man daduich mit einer Zuleitung, daß man aus einem größeren Stuck Blech die Elektrode gewunschter Größe unter Belassung einer Lasche herausschneidet (Fig 5c). In Drahtnetze flicht man den als Zuleitung dienanden Diaht ein (S 225 Fig 77 und S 177 Fig 65). Über die Herrichtung von Kohlenelektroden s.z. B. S. 177 Fig 65.

Fig 5

In allen Fallen, wo die Elektroden in einem Raum untergebracht

werden sollen, der gasdicht gegen die Umgebung abschließt, bekommen die Zuleitungen am besten noch eine gasdichte Umkleidung mit einem Glasrohr, vermoge dessen sie durch einen Stopfen gelührt und in gewunschter Lage gehalten werden Besteht die Zuleitung aus einem Platindraht, dann verfahrt man in der Regel so, daß man ihn in das Glasrohr einschmitzt

Man halt den Draht an der Stelle, wo er eingeschmolzen werden soll, in die Geblasellamme und schmilzt dort unter bestandigem Drehen eine Perle (Fig 5 d) von Einschmelzglas auf von der Dicke des inneren Durchmessers der Glasrohre Nachdem letztere b am Einschmelzende bis zum Erweichen angewarmt ist, schiebt man sie über das Drahtende bis an die Perle heran Nunmehr schmilzt man mit einer

kleuten Suchflamme Pefle und Glasrohrrand zusammen, indem man zweckmaßig nach Entfernen aus der Flamme bei i ein wenig einblast, um ein Zusammenfallen der Glasrohie zu verhindern Es muß verhutet werden, daß dei Draht mit dem Rohr verschmitzt. Sieht die Gläsmasse an der Schmelzstelle homogen aus, so wird noch eine Welle gelinde eiwarmt und langsam erkalten gefassen

Soll an Platin gespart werden, so schweiftt man nur einen kurzen Platindralit an die Elektrode und gießt in den Falle, daß der Draht in ein Glasrohr, eingeschmolzen wurde, in dieses etwas Quecksilber, in welches ein Ende des Leitungsdrahtes gesteckt wird. Dies empfiehlt sich auch im Hinblick darauf, daß bei starkeren Stromen nicht die Einschmelzstelle zu stark erwarmt wird. Fallt das Einschmelzen in ein Glasrohr fort, so kann man an den Platindraht in folgender Weise einen Kupferdraht anschmelzen Die beiden zu vereinigenden Enden dei Dialite werden in einei Geblaseflamme eihitzt, indem man sie moglichst nahe anemander bringt. Sobald das Kupfer anfangt zu schmelzen, bringt man die Drahtenden in Beighrung und darauf schnell aus der Flamme - Drahte aus anderen Metallen wie Platin oder Laschen lassen sich nicht in Glas einschmetzen. Sie werden am besten in Glasrohren cinzementieit. Man befestigt zu dem Ende an dem Diaht oder Streifen eine Siegellackperle und schiebt, wie oben, die Glasrobre an diese noch weiche beran. Danach fullt man die Robie mit dunnem Zementbiei, laßt erharten and entfeint den Siegellack Oder man lakt vor dem Eingieken des Zementbreies das Rohr am unteren Ende in der Flamme so weit zusammenfallen, daß die Zuleitung noch eben hindurchgeht, bzw bei Laschenzuleitung druckt man es nach dem Erweichen mit einei Drahtzange zusammen

Platimeren.

Um Platinelektroden mit außerst fein verteiltem Platin zu übeziehen, sie zu platimieren, wie man sagt, verfährt man folgendermaßen Es werden 3g kristallisierte Platinchloiwasserstoffsaure (kauffich als Platinchlord) und 0,02 g Bleiazetat in 100 ccm Wasser gelost. Es ist immer von Vorteil, wenn zwei Elektroden gleichzeitig zu platimieren sind Mans stellt diese in der Platinierungsflussigkeit planparallel einander gegenüber und sendet einen Strom solcher Starke hindurch, daß eben eine schwache Gasenfüvckelung an den Elektroden sichtbar wird Der Strom wird mehrmals kommutiert, so daß jede der Elektroden eine annaheind glesche Zeit als Kaßhode fungiert Frisch zu platimierende glatte Platinibelen werden zuvor mit teinem Seesand abgereiben,

gewaschen und geginht. Sie bedurfen einer Platinierungszeit von etwa 10 Minuten, bereits platinierte zur Auffrischung nur 1 bis 2 Minuten Sollen die Elektroden auf beiden Seiten gleichmaßig mit Platinschwarz bedeckt werden, so muß man selbstveistandlich eine Zeitlang die einen, eine Zeitlang die andeien Seiten gegenüberstellen

Wenn, wie in manchen Leitfahigkeitsgefaßen, die Elektroden mit ihren Flachen horzontal gelagert sind, dann muß während der Platinierung geschuttelt werden, damit sich unter dei oberen Elektrode keine Gasblasen festsetzen und an den betieffenden Stellen eine Abschedung des Platins verhinden konnen

Nach dem Platinieren haben die Elektroden ein tiefschwarzes samtaitiges Aussehen Gluht man sie, so weiden sie grau und heißen dann grauplatiniert

dann graupianniert

Fur die Zwecke der Elektroanalyse werden vielfach besondere
sog Winkleische Netzelektroden verwendet, welche man zweckmaßig
fertig bezieht (S 132 u 140)

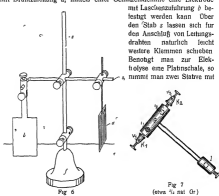
Wenn man die Elektroden nicht vermittels eines, ein Gefaß verschließenden Stopfens in erwunschter Lage halten kann, so bedarf es besonderer

Stative

Sind die Zuleitungen zu den Elektroden in Glasiohren befestigt, so konnen sie durch ein gewohnliches Laboi aboriumsstativ mit Muffe und Klemmie gefaßt werden Ändernfalls eignet sich dazu irgendeiner der verschiedenen kauflichen, besonders für die Zwecke der Elektroanalyse gefertigten Haltei. Sehi wohlfeile und dabei praktische Stative kann sich jeder leicht selbst in folgender Weise herstellen.

In einem entsprechend großen Lehmklumpen wird eine Hohlung von der Gestalt des umgekehrten Statviußes I fig 6 ausgearbeitet (6 cm tiet, großter Durchmesser 7 cm). Die Form legt man nach dem Trocknen so, daß ihre Öffnung nach oben kommt, steckt durch ein Loch von unten bis in die Mitte der Hohlung einen 5 mm dicken, 20 cm langen Kupferstab, den man an dem hinenragenden Ende mit einigen Keiben versehen hat und gießt nach Dichtung des Loches mit Blei aus. Ist letzteres erstant und erkaltet, so schiebt man das feitige Statv nach oben hinaus, schleft den Piff eben und benufzt die Form von neuem,

Solche Stative zeigen außer dem Vorteil der Billigkeit noch den, daß sie mit ihrem Fuß nur wenig Platz beanspruchen, und daß sie einer vielseitigen Benutzung fahig sind Ist es notwendig? sie zu isolieren, so klebt man untei den Fuß eine Scheibe dicken gummierten. Stoffes Über den Stabs schiebt man eine Doppelklemme, welche zwei senkrecht zueinander gebohrte Locher besitzt Durch die zweite, frei bleibende Bohrung wird ein etwas dunnerer (3 mm) Kupferstab s₁ gesteckt, an dem dann mit Hilfe, einer gleichen Doppelklemme eine Elektrode mit Drahtzuleitung a, mittels einer Schlitzenklemme eine Elektrode



pe einem in gleiche Hohe angebrachten P-formig gebogenen Horzontalkupferstab und hakt sie zu einer Kreisschleife zusammen, in welche die Schale gesetzt wird Will man an einem Stativ zwei Elektroden befestigen, damit sie, wie es z B bei den elektroanslytischen Bestimmungen erwunscht ist, eine unverrückbare Lage ziennander haben (s. auch Fig 40 S 68), so bedient man sich des Halters afig 7, der mittels der Schraubenklemme 1 über den Stativstab s Fig 6 geschoben und gehalten wird Seine Teile sind aus Messing gefertigt bis auf das Stuck g, welches aus Hartgummi besteht Die Elektroden werden mit ihren Zuleitungen durch die Lobeit 1, und 1,2 gesteckt und hier durch die Fußschrauben der Klemmen K₁ und k₂, die bis in diese Locher durchgehen, festgeschraubt Für den Sfromanschligt dienen die Lochei v₁ und v₂ den Siromanschligt dienen die Lochei v₁ und v₂

Messung der Stromstarke..

Zur Messung der Stromstarke dienen Amperemeter Bei deren Bezug ist vor allen Dingen auf eine gute Dampting Wert zu legeh Sonst sind die verschiedenen Typen der bekannten leistungsfahigen Firmen gleich gut zu verwenden Fur die meisten Übungsaufgaben bedarf es keiner Prazisionsinstrumente, doch sollte wenigstens ein Prazisionsamperemigter vorhanden sein, sehon um die gewohnlichen Amperemeter zu kontrollieren (S 29) Sehr zweckmaßig ist es, wenn dieses auf Ablesung von Ampere und Volt eingeschitet ist und durch Einbau verschiedener Nebenschlusse melvere Meßbereiche besitzt, beispielsweise Ablesung maximal 150 Teilstriche

1	Teilstrich	0,01	Volt	1	Teilstrich	0,001	Ampere
1	"	0,1	**	1	"•	0,01	22
1	,,	1,0	,,	1	,,	0,1	

Die gewohnlichen Amperemeter sollen nicht zu groß, transportabel und zum Aufstellen eingerichtet sein Für die Elektrolyse genugen folgende Meßbereiche

Zur Bestimmung der Zersetzungsspannung wird ein Galvanometer gebraucht, welches Strome geringer Intensität in willkurlichen Einheiten angibt Als sehr zweckmaßig erweist sich ein Dosengalvanometer von Keiser und Schmidt

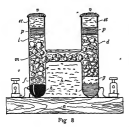
Messung der Klemmspannung.

Zur Messung der Klemmspannung dienen gewohnliche Voltmeter Auch hier sind die verschiedenen Typen gleichwertig, sofern sie gute Dampfung und einen nicht zu kleinen inneren Widerstand besitzen, auch sie sollen nicht zu groß, transportabel und aufstellbar sein Bezuglich Prazisionsinstrumente gilt das bei den Amperemetern Gesagte Wir bedurfen für Elektrolyse Voltmeter mit folgenden Meßhereichen

```
0 bis 3 Volt in 0,01 Volt geteilt 0 ,, 5 ,, 2 , in gewohnlicher Teiling 2 ,, 10 ,,
```

Elektromotorische Krafte

bestimmen wir nach der Poggendorfschen Kompensationsmethode Als Bezugsgröße dient am besten das Cadmiunnormalelement, weil bei ihm die Anderung der EK mit, der Temperatur für unsere Zwecke zu vernachlassigen ist Seine Herstellung sei an Hand der Fig 8 beschrieben Auf ein Holzbrett a wird ein größerer Korkstoften & geschraubt, der so ausgefeilt ist, daß das H-formige Glasgelaß af darautigeschoben und festgehalten wird in die beiden Schenkel von d sind unten-Platindrahte von 0,3 mm Dicke eingeschmolzen, deren außere Enden durch die Schraubenklemmen s mit daruntergeschobener kleiner geschlitzter Messingschiebe auf das Brett geschraubt und



18

dadurch mit ihnen verbunden sind Links bei ħ tillt
man reines trockenes Quecksilber, rechts bei t eine
durch Zusammenschmelzen
von 1 Gew -TI. Cadmium
und 9 Gew.-TI Quecksilber
hergestellte Legierung vermittels einer Papierdute
flussig ein, 1 cm hoch Nun
werden 25 g kristallsiertes
Cadmiumsulfat

(Cd SO₄ ⁸/₈ H₂O) und 20 g Wasser verreben, wober eine gesattigte Losung entsteht Von

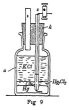
den sich absekenden feuchten Kristallen bringt man eine Schicht von 1/2 cm Hohe rechts auf das Amalgam (g), links auf das Quecksilber tragt man eine Paste auf, die man durch Verreiben von Merkurosulfat mit weing Quecksilber (um vorhandenes Merkurisalz zu
reduzieren) und etwas der gesattigten Cadmiumsulfatosung erhalten
hat (f). Dann fullt man das Gefaß bis etwas über das Querrohr mit
der gesättigten Cadmiumsulfatlosung und Cadmiumsulfatkristallen m
Schließlich vergießt man beide Schenkel mit Paraffin p, setzt je einen
schmalen Korkstopfen zi auf und verschließt mit Stegellack v
Man
sorge dafur, daß wenigstens in einem Schenkel unter dem Paraffin
ein Luftblaschen I verbleibt, um ein Zerspringen des Gefaßes bei
Temperatursteigsgrung zu vermeiden Die EK dieses Normalelementes
ist 1,0183 + 0,00004 (20 — 17) Volt

Über den Zweck des besonderen Aufbaues des Normalelementes, sowie der im folgenden zu beschreibenden Normalelektrode s S 80.

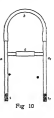
Messung von Einzelpotentialen

Bei der Messung von Einzelpotentialen benutzen wir als Bezugswird die Calometinsmatelektrode Pig 9 (8 inerzu S 90). Ein weithalsiges Plaschchen a (4 cm Durchmesser, 7 cm Hohe) wird ¹/₃ cm hoch mit Quecksilber deschickt Darauf kommt eine, dunne, Schicht Calomel, das man behufs Reduktion etwa vorhandener Merkurisalze mit etwas Quecksilber unter Anfeuchten mit einer mft Hg₄Cl₂ geschuttletten n-KCI-Losung zu einer Paste verneben hat Hiervon nehme

man nicht zu viel, da sonst



leicht bei Bewegung mit der Zeit das Bodenqüecksilbei derart durch die Paste verteilt wird, daß nichts mehr davon ubrigbleibt, worin die Zuleitung eintauchen kann Das Flaschehen ist verschlossen mit dem zweimal durchbohrten Stopfen k, durch den ein Glasrohr mit gingeschmolzenem Platindraht führt in dieses gibt man etwas Quecksilber



und als Stromzulertung den Kupferdraht z Das ebenfalls durch den Stopfen geführte weite Glasrohr z nummt einen Schenkel des elektrolytischen Stromschlussels auf und wird bei Nichtgebrauch der Elektrode durch ein Pfropfehen verschlossen

Zur Herstellung der Flussigkeitsverbindung zwischen der eben beschriebenen Normalelektrode und irgendeiner anderen Elektrode dient ein

elektrolytischer Stromschlüssel

(oder Heber), den man we folgt herstellt (Fig 10) Zwei T-Rohre aus Glas a, a, werden am Ende ihrer langen Schenkel mit Fliefpapier fest verstopft Man trankt ein wenig Filtrierpapier init der Losung, mit der das U-Rohr gefullt werden soll und formt durch Rollen zwischen den Fingern kleine Pfropfehen Nun stellt man die T-Rohre mit dem langen Schenkel fest auf eine ebene Tischplate, so daß dessen Offnung dadurch verschlossen wird, und fuhrt von

der entgegengesetzten Sate nachennander mehrere Propfehen ein, die man jedesmal mit einer bieiten Stricknadel moglichst feststampfit, big der Schenkel etwa ½ em hoch damit erfullt ist (i, i,) Danach verbindet man beide Querschenkel mit einem Stuckchen Gummischlauch eind fullt das so entständene H-Rohr bis etwas über deselben mit dem Elektrolyten mit Hilfe eines Kapillartrichters Schließlich wird über die noch öffenen Enden der langere Gummischlauch geschoban Vorausgesetzt, daß das Piltrierpapier recht fest eingestamb wurde, halt dieser Stromschlussel seinen Inhalt wochenlang, eine Diffusion durch denselben fallt außer Betracht, sem Widerstand laßt sich in mägligen Grefügen halten

Beim Auftreten von Kontaktpotentialen zwischen der Flussigkeit, die den Stromschlussel fullt und deijenigen, in welche er taucht, ist es ratsam, die Schenkel in eine Kapillare endigen zu lassen und nur ein Stuck oberhalb derselben mit Fließpapier zu verstopfen, um die Diffusionsschicht aus demselben hei aus zu verlegen Anderenfalls beobachtet man dauernde Anderungen des Kontaktboeintals

Messung der Strommenge.

Zur Messung der Strommenge dienen Coulometer und Amperestundenzahlei — Zur Anfertigung eines Silbercoulometers wild ein Holzklotz (Fig. 11) h (10 cm lang, 6 cm breit, 1¹/₈ cm dick) mit 2 Lo-



Fig 11

chern (7,5 mm weit) versehen In dieselben wird ie ein Stuckchen Siegellack gegeben und nun je ein 7 mm dicker angewarmter Glasstab t, t (17 cm lang) gesteckt und bis zum Erkalten in senkrechter Lage gehalten Ein Querholz b (10 cm lang, 1,2 cm breit, 0.6 cm dick) wird von 2 Lochern durchsetzt, welche dieselbe Entfernung voneinander besitzen wie die Glasstabe und etwas weiter als diese dick sind Das Querholz wird über die Stabe geschoben und kann leicht herauf- und herunterbewegt und vermore des Gummibandes e in einer bestimmten Hohe gehalten werden Durch ein weiteres durch die Mitte des Querholzes gebohrtes Loch wird em Feinsilberstab von 5 mm Dicke gesteckt und mit Hilfe einer von der Seite in das Querholz eingeführten und angezogenen Schraube festgestellt. Über das nach oben hinausragende Ende des Silberstabes schiebt man behufs Stromzuleitung eine Doppelklemme der man stellt den Silberstab durch eine durch das Querholz b gedrehte Schraubenklemme (S 11 Fig 3 c), die gleichzeitig als Stromzuführung dient, fest Auf den Klotz h ist ein quadratisches Stuck Platintole p (5 cm Seitenlange) geklebt, auf welches ein Platintiegel zu stehen kommt. Die Stromzuleitung erfolgt hier durch eine bei 4 angebrachte Schraubenklemme

Der Tiegel wird zu 2/3 mit einer 100/eigen neutralen Silbernitratlosung gefullt und bei Benutzung der Silberstab so weit in diese eingeschoben, daß sein unteres Ende 1 cm vom Tiegelboden absteht Man tauche die Silberanode nicht zu tief in den Platintiegel ein, da es sonst vorkommen kann, daß ein Silberkristall von dem Boden des Tiegels nach der Anode himberwachst und metallischen Kurzschluß hervorruft Auch ist anzuraten, den Platintiegel vor Benutzung mit etwas Seesand aufzurauhen, damit der Silberniederschlag besser haftet Damit keine Teilchen von dem Stab in den Tiegel fallen, wild ersterer an seinem eintauchenden Ende mit einem Lapuchen aus unbeschwerter Seide oder mit Filtrierpapier umwickelt. Der Tiegel dient als Kathode, auf ihm scheidet sich beim Stromdurchgang Silber ab, welches nach dem Waschen mit Wassei und Alkohol und nach dem Trocknen bei 160° C gewogen wird Trocknen durch Gluben über freier Flamme wurde dazu führen, daßt sich das Platin mit dem Silber legiert

Beim Waschen richte man den aus der Spirtzfläsche kommenden Strahl gegen den oberen, von Silber freien Rand des Tiegels, damit keine Silberkristallichen mechanisch abgelost werden Zur Vorsicht werden Silberlosung und Waschflüssigkeiten durch ein kleines Papierfilter gegossen, wodurch mitgenommene Metallflitter zurückgehalten und zur Wagung gebracht werden konnen

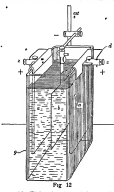
96 494 Coulomb = 1 F = 26,8 Amperestunden = 107,88 g Ag

Das Silbercoulometer ist das genaueste Coulometer und wird nur für schwache Strome und kleine Strommengen benutzt

Zur Herstellung eines Kupfercoulometers benohgt man ein nicht zu kleines Akkumulatorenglas g Fig 12, damit man es auch für starkere Strome benutzen kann Ein Gefaß von 17 cm Hohe, 13 cm Lange und 7 cm Breite wird für die meisten Falle genugen Aus

 \odot

starkem Kupferblech (2 mm) schneidet man 2 Stucke heraus, die etwas schmaler sind als die Breitseiten des Gefaftes, aber etwas langer als



diese Man biegt sie an ihren Enden derart um. daß sie bequem über den Gefaßrand gehangt werden konnen a, a Diese als Anoden dienendeli Bleche werden bis etwa uber das Niveau der Elektrolyten in Pergamentpapier eingehullt, um den Anodenschlamm zuruckzuhalten An den senkrecht zur Breitseite des Gefaftes aufgebogenen Laschen werden Schlitzklemmen z z (Fig 3 b S 11) befestigt und diese durch einen um das Gefaß herumreichenden nicht umsponnenen Kupferdraht d miteinander verbunden Eine uber diesen geschobene Doppelklemme (Fig 3 a S 11) vermittelt die Stromzuführ.

Als Elektrolyt dient folgende Losung

125 g Cu SO₄ 5 H₂O 50 g conc HaSO

mit Wasser zu einem Liter gelost

50 g Alkohol Der Zusatz des Alkohols wird nur bei genaueren Bestimmungen gemacht

Die als Anoden dienenden Bleche mussen mit ihrer ganzen Breite. durfen also nicht nur mit einer Lasche - wie die Kathode b - in die Losung tauchen, da diese mit der Zeit durchgefressen wurde, denn an der Beruhrungsstelle Luft/Losung findet ein bevorzugtes Inlosunggehen des Metalls statt

Die Kathode b wild aus dunnem Kupferblech (0,3 mm) geschnitten, an der Lasche mit einer Schlitzklemme gefaßt und mit Hilfe des Stativs est planparallel zwischen die Anoden in die Losung gehängt. Die Lasche soll hier schmal sein und in den Elektrolyten eintauchen. Denn an der Beruhrungsstelle Luft/Losung findet eine rein chemische Losung des Metalls statt, und diese wird deshalb moglichst klein gemacht

Man kann auch das Glasgefaß mit einem gut sitzenden, nicht zu dunnen Holzdeckel schileßen. Fuhrt man dann die Kathode mit der Lasche durch einen in der Mitte des Deckels angebrachten schmalen Schiltz, so wird sie so und durch eine außen an die Lasche geschraubte Schiltzklemme (S 11 Pig 3 b) leicht in der gewunschten Lage gehalten

Die Große der Kathode richtet sich nach der Stromstarke derart, daß sich die Stromdichte zwischen den Werten *0,02 bis 0,01 Amperelqem bewegt Beobachtet man diese Größenverhaltnisse nicht, so wird bei zu höher kathodischer Stromdichte das Kupfer in nicht festhäftender Form abgeschieden, während bei zu kleiner nicht der gesamte Strom dazu verwendet wird, im das Cuprisalz (Cuprion) zu Kupfer zu reduzieren, vielmehr werden dann in nicht zu vernachlassigendem Umfange Cuprionen zu Cuproionen reduziert und infolgedessen wird zu wenig Kupfer gefunden

Bei Benutzung des Kupfercoulometers scheidet sich das Metall so festhaftend auf der Kathode ab, daß diese nach dem Waschen mit Wasser mit einem Tuche getrocknet und danach gewogen werden kann Damit dieses zutrifft, muß freilich wahrend des Stromflusses geruhrt werden, was am zweckmäßigsten mit Hilfe eines Mylius-Frommschen Ruhrwerks geschieft (S.43)

96494 Coulomb = 1 F = 26,8 Amperestunden = 31,785 g Cu

Gascoulometer werden bei unseren Aufgaben nur für einen ganz bestimmten Zweck benutzt, namlich um die aus ihnen entwickelten Gase dem Volumen und evil der Zusammensetzung nach mit denjenigen zu vergleichen, welche in der gleichen Zeit aus einem elektrolytischen Tiog entweichen Sie kommen in zweierlei Form zur Anwendung, je nachdem man das Wasserstoff-Sauerstoffigemisch, das Knallgas, oder nur eines dieser beiden Gase aufzufangen begehrt

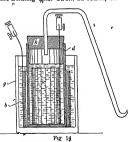
Ein Knallgascoulometer ist in Fig 13 gezeichnet Das weite Batterieglas g (400 bis 500 ccm fassend) ist mit einem Gummistopfen k verschlossen, welcher mit 3 Bohrungen versehen ist Durch die beiden auf einem Durchmesser befindlichen sind die in Glasrohre einzemeßterten (5 13) Zuleitungslaschen der beiden Nickelbleche, 4p geführt, von denen das eine als Anode, das andere als Kathode dient, durch die dritte das Gasentbindungsrohr i Gefüllt wird mit 15% gege, ohloridfreier Nationlauge, die bis über die Glasrohre reichen soll Durch den Gebrauch



des Coulometers nimmt infolge der Wasserzersetzung das Volumen der Losung ab, und man sorge durch Nachfullen von Wasser dafur, daß der dem "Knallgas zur Verfugung stehende Raum sich nicht, über die Bleche erstreckt, denn es ist dann vorgekommen, daß das Gas offenbar durch eine katalytische Wirkung des Nickels explodiert ist

Bei Fullung mit frischer Lauge machtsich regelmaßig

em statkes Schaumen bemeikbar, wodurch bewiikt wird, daß Flussigkeit durch das Gasentbindungsiohr mitgenommen wird. Da dann ein dieser entspiechendes Gasvolumen weniger entweicht, so ist es ratsam, vor der Benutzung zu Messungen, ein flisch gefulltes Coulometer eine Zeitlang unter Strom zu setzen, bis das Schaumen aufgehort hat



Fui genauere Messungen empfiehlt es sich statt dei Nickelbleche solche aus Platin zu verwenden Die Lauge kann dauernd in dem Gefaß bleiben

rohr einzementierte Zuleifung zur Elektrode a geführt (in der Zeichnung ist sie ohne Glasrohr dargestellt), durch die andere das Gasentbindungsrohr i Die für das Innere der Zeile bestimmte Elektrode a besteht

aus einem mit Lasche versehenn Nickelbech, das man zu einem Zylinder biegt. Eine gleiche nur einsprechend großere Elektrode De umschließt die Zelle außen Auch hier dient als Elektiody 15 % is ge Natronlauge und die Innenelektrode als Anode, wenn der Apparat als Sauerstoffcoulometer verwendet wird. Dient ei als Wasserstoffcoulometer, so ist unen die Kathode. Bei Nichtbenutzung werden die Flüssigkeiten aus dem Gelaß genommen und durch Wasser ersetzt.

Gastangrohre

Die beschriebenen Gascoulometei finden ausgedehnte Anwendung bei der Verfolgung elektrolytischer Reduktions- und Oxydationsorogånge in der Weise, daß man die aus dem elektrolytischen Troge
und die aus einem in denselben Stromkreis dahintergeschalteten Gascoulometer in gleichen Zeiten entwickelten Gase miteinander vergleicht Man verfahrt luerbei so, daß man die beiden von ihnen ausgehenden Gasentbindungsiohre zu gleicher Zeit untei je ein mit
Wasser gefullties Fangrohr bringt und nach Ansammlung einer hinreichenden Menge Gas zu gleicher Zeit wieder entfernt (S 154 und 222)

Um die Gase veigleichen zu konnen, muß ihr Volumen unter gleichem Druck abgelesen werden, was in der Weise geschehen kann, daß man sie in eine Hempelsche

Burette uberfuhrt, wo man sie auf Atmospharendruck bringt

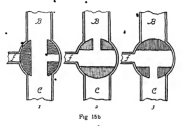
Diese Überfuhl ung kann man sich sparen und dadurch die Analyse wesentlich vereinfachen und beschleitungen, wenn man sich besonders eingerichteter Gasfangrohre bedient, wie deren eines in Fig 15a abgebrochen gezeichnet ist. Dasselbe faßt in seinem oberen Teile B 100 cm und ist in 0,1 ccm von oben nach unten geteilt. Am nicht gezeichneten obersten Ende verjungt es sich zur Kapillare und ist hier durch einen Glashahn i versichließbai. Zwischen dem oberen



Fig 15a

Teil B und dem unteren C befindet sich ein starker eingeschlifener Glashahn J mit einer aus Fig 15b ersichtlichen Bohrung deren durchgehender Teil weit, deren nicht durchgehender nege gehalten ist Vom verstarkten Glasstuck, in dem sich dieser Hahn

bewegt, fuhrt ein kurzes Ansatziohr f nach außen, an welches mit einem Gummischlauch das Niveaurohr D angeschlossen ist Das ganze Fangrohr wird mittels Klemme so gehalten, daß sein unterer Teil C in eine Schale mit Wasser taucht



Ein Gas, wird dann in der ublichen Weise gesammelt durch Unterfuhrung des Gasentbindungrohres n unter das Fangrohr Durch Drehung des Hahnes J sind die Stellungen 1, 2 und 3 der Fig 15b zu erreichen, die sich nach den folgenden Absichten richten

- a) Fullen des Fangrohres mit Wasser. J in Stellung 2, Öffnen von 1, Eingleffen von Wasser in D, Heben von D, bis Fullung eingetreten. Schließen von 1
 - b) Auffangen von Gas J in Stellung 1 (1 geschlossen)
- c) Ablesen, des Gasvolumens bei Atmospharendruck J in Stellung 2 (i geschlossen), Einstellen der Wasserniveaus in B und D in eine Horizontale durch Handhabung von D

Soll das Gas analysiert werden, fuhrt man es durch direkten Anschluß einer Hempelschen Absorptionspipette an τ in diese über und dann nach B zurück

d) Nachfullen von Wasser in das Niveaurohr $D\ J$ in Stellung 3, Überhebern von Wasser durch Senken von D

Zwei Gasfangrohre, wie sie bei der Verfolgung elektrochemischer Vorgange benotigt werden, kann man mit einem einzigen Niveaurohr bedienen Man verbindet ihre beiden Stutzen f mittels eines Dreiwegstückes von Glas mit Hilfe von Schlauchen mit dem Niveaurohr D (S 154.)

Bei langer andauernden Versuchen und solchen, welche Stromstarken von 10 Ampere und mehr verlangen, wird das Kupfercoulometer wegen des erheblichen Kupfeiverbrauchs bzw der erforderlichen großen Abmessungen sehr unbequem Man bedient sich dann besser elektromagnetischer oder elektrolytischer

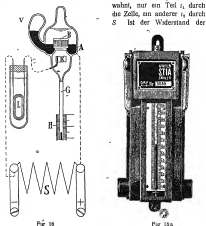
Amperestundenzahler

Die kauflichen Instrumente der ersten Ait sind freilich für die Zwecke des Laboratoriums meistens nicht geeignet. Die einschlägigen Firmen, z B Keiser und Schmidt, Berlin, fertigen aber solche auf Wunsch an Mit einem Zahler für 2 bis 20 bzw 20 bis 200 Ampere kommt man fur alle Falle, soweit sie wenigstens unser Praktikum betreffen, vollständig aus Es ist dringend anzuraten, einen Amperestundenzahler auf die Genauigkeit seiner Angaben hin zu kontrollieren, weil diese besonders bei kleinen Stromstarken oft recht fehlerhaft sind Dies geschieht am bequemsten so, daß der Zahler mit einem Prazisionsamperemeter und einem Regulierwiderstande in einen Stromkreis hintereinandergeschaltet, und eine genau gemessene Zeit die für einen Versuch in Betracht kommende Stromstarke genau konstant gehalten wird Eine solche Eichung macht man zweckmaßig zu einer Übungsaufgabe, um die Studierenden von vornherein daran zu gewohnen. Instrumente, die nicht ausdrucklich als Prazisionsinstrumente bezeichnet sind, zu prufen

Ein sehr bewahrter elektrolytischer Zahler ist der von Hatfield ausgearbeitete Sta-Zahler, der fur alle im Laboratorium und in der Technik vorkommenden Stromstarken von der Firma Schett & Genossen in den Handel gebracht wird Er beruht auf der Messung des Volumens des durch den Strom elektrolytisch-abgeschiedenen Quecksilbers Seine Einrichtung ist die folgende (Fig 16 und 16a)

Der zu messende Strom fließt feils durch den metallischen Widerstand S, teils durch das Elektrolysiergefaß V mit vorgeschaltetem Metallwiderstand L Das Elektrolysiergefaß besieht aus Glas In einer Rinne A befindet sich das als Anode dienende Quecksilber, welches durch einen durchbrochenen Glasrahmen B daran gehindert wird, durch Erschutterungen nach O zu gelangen Die Kathode K besteht aus Iridium, und der übrige Teil des Gefaßes ist mit einer starken Jodkalum-Jodquecksilberlosung als Elektrolit gefallt Bem Stromfluß tritt das Quecksilber an der Anode zweiwering ein, an der Kathode mit derselben Wertigkeit aus, und da es am Iridium micht haltet, fallt es von hier als feiner Regen in das enge, gleichmaßig zylindrische

Rohr G, in dem es vermittels einer Skala seinem Volumen nach gemessen werden kann. Von dem zu messenden Strom geht, wie er-



Zelle W, der des Vorschaltwiderstandes =L, so ist der zu messende Strom $J=\iota_1+\iota_2$

 $J = \iota_1 \left(\frac{W + L + S}{S} \right)$

Intolgedessen entspricht auch das in G sich sammelinde Quecksilber nur der Teilstrommenge t_k Doch wird die Eichung der Skala in Amperestunden untein Berucksichtigung dieser Beziehung so vorgenommen, daß aus dem Stand des Quecksilbers sofort die Gesamtstrommenge abgelesen werden kann Das ist nur moglich, wenn beim Gebrauck des Zahlers das Verhaltins $\frac{W+L+S}{2}$ unverandert

blebt Dieser Bedingung wirkt die dabei stattfindende Erwarmung der Zelle und deren Vorschaltwideistandes L entgegen Nun sinkt aber ein Elektrolytwideistand durch Temperatustetigerung, wahrend ein Drahtwiderstand dadurch steigt Da nun die Temperaturveranderlichkeit des letzteren in weiten Grenzen beliebig beeinflight werden kann, so wind hies die Konstanz von W+L durch die Wahl des Materials von L gewährleistet, indem dieselbe so erfolgt, daß dessen Widerstand bei gegebearen Stromdurchgang sich in gleichen Maße vermindert, wie der des Elektrolyten wachst

Durch die beschriebene Einrichtung ist eine Zuverlassigkeit des Zahlers auf ±2% erreicht, welche er bis zu einer Belastungsgrenze für beliebige Stromstalken im gleichei Weise beibehalt. Für elektrochemische Versuche von der Art vieler im folgenden angegebenen eignet sich eine Type für maximal 25 Ampere, deren Skala Amperestunden abzulesen und bis auf eine zu schatzen erlaubt.

Fullt bei andauerndem Gebrauche das abgeschiedene Quecksilbei das Skalenrohr schließlich aus, so erlaubt der Apparat, dasselbe durch kurzes Umstulpen nach V zuruckzubefordern

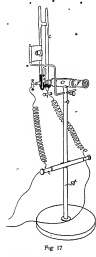
Kupfercoulometer oder Amperestundenzahler wird man übrigens nicht bei samflichen Übungsaufgaben in den Stromhers schälten, sondern nur da, wo der Versuch längere Zeit andauert, und man nicht in der Lage ist, peinlich auf die Konstanthaltung der Stromstärke zu achten. Wo dieses dagegen möglich ist, genugt es oft, die geflossene Strommenge aus dem Produkt von Stiomstarke und Zeit zu ermitteln Dann ist es aber unumganglich notwendig — sofern man nicht ein Prazisionsamperemeter benutzt —, das zu verwendende Amperemeter mit einem solchen nebst Reguliei wirderstand in einen Strömkreis zu schalten, genau auf die für den Versuch benotigte Stromstarke einzustellen und an dem zu benutzenden Instrument gegebenentalls eine Marke anzubringen, sofern man es nicht vorzieht, von vornherein den Praktikanten ein Amperemeter für alle Aufgaben zuzuweisen, welches er sich mit dem Kupfercoulometer auf verschiedene Stromstarken selbst geeich hat (S 56)

In die Schaltungsskuzzen ist nichtsdestoweniger stets ein Coulometer odei Zahler eingezeichnet, und es wird dem Lehrer überlassen, zu entscheiden, in welchen Fallen diese Instrumente in Wegfall kommen konnen

Nullinstrument

Als Nullinstrument fur genaue Messungen der EK nach der Poggendorfschen Kompensationsmethode verwenden wir ausschließ-





lich das Kapillarelektrometer in einer von Wi Ostwald gegebenen Ausfuhrungsform Fig 17 c ist das aus Glas gefertigte Elektrometer in einer von R Luther gegebenen, sehr praktischen Ausfuhrungsform Von den fruher benutzten unterscheidet es sich vorteilhaft dadurch, daß es vollstandig verschlossen ist Es ist nicht ganz gefullt mit 10% iger Schwefelsaure und Quecksilber Letzteres läßt sich vermoge des oberen Ouerverbindungsrohres so auf die beiden Seiten verteilen, daß der Faden in der beide veibindenden Kapillare bei senkrechter Gebrauchsstellung etwa in der Mitte steht. Besitzt der Faden nicht mehr die erforderliche Beweglichkeit, was meist seinen Grund in seiner zu starken anodischen Polarisation hat, wodurch verstonfendes Merkurosulfat gebildet wird, so gelingt es leicht und schnell durch Umschutteln und Neueinstellung des Fadens diesen Übelstand zu beseitigen Die Einschaltung des Instrumentes in den Stromkreis erfolgt durch eingeschmolzene Platindrahte vermittels der Doppelklemmen Fließt Strom durch das Instrument, so bewegt sich

der Quecksilbermeniskus in der Kapillare je nach der Stromrichtung nach oben oder unten Die Ausschläge werden mit einem in einer innen mit Sammet ausgelegten Metallfassung o verschiebbaren kleinen Fernrohr j mit photographiertem Maßstab beobachtet Dieses wird mitsapit dem Elektrometer durch ein Stativ st in geeigneter Weise gehalten Kann man das Fernrohr nicht direkt gegen eine Lichtquelle richten, so beleuchtet man die Kapillare am besten mit einem kleinen 2 Volt-Lämpichen, das durch einen Bleisammiler gespeist wird

Zu dem Elektrometer gehort noch ein Taster (Fig 18), dessen Klemmschrauben ι und ι_1 mit denen am Elektrometerstativ durch

kurze Drahte verbunden sind, wodurch ein Kurzschluß der beiden Quecksilbei massen bewirkt wird Durch einen Druck auf den Knopf z wird dieser aufgehoben, i mit is verbunden und dadurch das Elektrometer in den Kompensationskreis eingeschaltet

Genauere Angaben uber die Handhabung des Kapillarelektro-

meters finden sich bei den Versuchen, bei denen es zur Anwendung kommt Ale-Null-instrument verdient es für Übungsaufgaben, bei denen nebenher chemische Untersuchungen ausgeführt werden, vor den Galvanometern entschaften.



schieden den Vorzug Ganz abgesehen von den geringeren Anschaftungskosten ist es gegen die Atmosphare des Laboratoriums und gegen Erschutterungen weniger empfindlich und nimmt zur Aufstellung einen nur kleinen Raum in Anspruch Die Empfindlichkeit der hier beschriebenen Ausfuhrungsform ist für unsere

Fur viele Zwecke ist das Differential-Quecksilber-Kapillar-Elektrometer*) Fig 19 ein sehr brauchbares Nillinstrument, das ein sehr empfindliches Galvanometer zu ersetzen vermag Eine an den beiden Quecksilbermassen angelegte Potentialdifferenz laft das Quecksilber in der einen Kapillare um ebensoviel steigen, wie es in der anderen fallt Es hat daher die doppelte Empfindlichkeit wie das in Fig 17 bei gleichen Kapillaren. Da es aber nicht so einsach ist, wie bei dem letzteren die eine, hier die beiden Kapillaren in das Gesichtisfeld eines Fernrohrs zu bringen, so lassen sich auch die Ausschläge nicht so schaft messen. Dies ist aber notiz bei Ver-



Fig 19_

wendung zur Messung einer EK nach dem Kompensationsverfahren, wenn man wie am Ostwaldschen Dekadenrheostaten die kompensierende Spannung nur sprungwisse abweigen kann Hier ist es nicht ohne weiteres zu verwenden Wohl aber in den Fallen, wo man die kompensierende Spannung kontinuerlich andern und daher genau auf Null kompensieren kann Hier laft sich die Stromlosig-

¹⁾ DRGM Ki 21c M 79773 Hersteller Janke & Kunkel, Köln a Rh

keit an der Stellung der Quecksilberkuppen in einer Horizontalen schon mit bloßem Auge oder mit einer gewohnlichen Lupe leicht erkennen

Das Quecksilber ist gleichmaßig auf beite Seiten zu verteilen, so daß, wenn es vertikal — die angezogene Glasspitze nach oben —



steht, die Meniskenso, o in den Kapillaren in einer Horizontalen sich be-Ilm dieses zu erreichen, bedarf es einiger Geschicklichkeit Man faßt den Glaskorper zu dem Ende zunachst mit beiden Handen, stellt ihn mit der Spitze nach unten vertikal, die Ausbiegung / des mittleren Rohres (zu sehen in Fig 20) von sich abgewendet, und neigt es nun langsam derart gegen sich, daß diese Ausbiegung nach oben zu liegen kommt, immer darauf achtend. daß sich das Ouecksilber rechts und links auf die außeren Rohre gleichmaßig verteilt. Mit dieser Neigung fahrt man so lange fort, bis das Quecksilber ausemander reift, wobei nichts in dem mittlegen Rohre verbleiben darf. Nun sucht man die hierbei noch nicht erreichte gleichmaßige Verteilung durch Drehen nach links oder rechts, ev unter gelindem Kloofen mit einem Finger zu vollenden Nach einiger Übung gelingt dies ziemlich genau

Zum Halten dient ein Stativ wie in Fig 20 Die beiden Quecksilbermassen sind durch Drahte mit den Schrauben a_1 a_2 verbunden Die Schalttafel besitzt noch

eine dritte Klemme auf ihrer Ruckseite, die mit dem oberhalb a_i gezeichneten, Knopf metallisch verbunden ist An diese und an a_i werden die Diahte des Stromkreises angeschlossen, in dem das Elektrometer als Nullinistrument dienen soll Dreht man den Schalter o nach rechts, so ist das Elektrometer in sich kurz geschlossen, was bei Nichtgebrauch immer der Fall sein soll, dreht man ihn nach links, so wird das Instrument in den 'Stromkreis geschaltet Die Scheibe R, mit welcher das Elektrometer fest

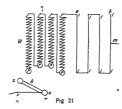
verbunden ist, laßt sich nach rechts oder Innks neigen, wobei man die Horizontalstellung der Quecksilberkuppen herbeithirten kann, wenn die Verteilung des Quecksilbers auf die beiden Seiten des Elektrometers nicht so genau gelungen ist, daß das schon bei der Normalstellung des letzleren zutrifft Der obere, rohrenformige Teil des Statives ist über einen mit dem Fuß verbundenen Stab geschoben, wodurch das Elektrometer hoch und tief gestellt werden kann Man kann aber auch den oberen Teil ganz herausziehen und mittels einer Klammer und Muffe an ein jedes Stativ befestigen

Regulierung des Stromes. *

Zur Regulierung des Stromes auf eine gewunschte Starke dienen, soweit sie nicht wie bei den Schmelzversuchen (S 238) durch den Transformator oder durch die Dynamomaschine erfolgen kann, Regulierwiderstande Fur eine ganze Reihe von Aufgaben genugt ein Widerstand, den man sich in folgender Weise selbst herstellen kann Man fertigt aus schmalen etwa 40 cm langen Holzbrettern einen viereckigen Rahmen, bei dem eine Seite breiter ist als die anderen, so daß er auf dieser steht. Die beiden emporstehenden Seitenschenkel werden je an zwei nahe an ihren Enden befindlichen Stellen mit Lochern versehen, zwei starke (1 cm Durchmesser) Glasstabe hindurchgesteckt und eingeleimt. Nunmehr fertigt man evtl. durch Zusammenloten einzelner Streifen ein langes, etwa 1 cm bieites Band aus Neusilberblech. Das eine Ende desselben nagelt man an dem einen Seitenschenkel fest und wickelt es nun mehrmals auf- und absteigend um die Glasstabe herum Das andere Ende wird an dem anderen Seitenschenkel ebenfalls angenagelt Um diesen Widerstand oder einen Teil desselben in einen Stromkreis einzuschalten, benutzt man zwei Schlitzklemmen, die man auf dem Bande nach Wunsch verschieben kann - Auf demselben Prinzip berühen Widerstande, wie sie von der Firma Koch & Sterzel in Dresden auch für starke Strome angefertigt werden und die sich von den beschriebenen nur dadürch unterscheiden, daß zu einem ebenfalls durch Verschieben von Doppelklemmen zu varuerenden Drahtwiderstand durch eine Kurbelregulierung nach Belieben konstante Zusatzwiderstande geschaltet werden konnen Das Prinzip wird durch die schematische Zeichnung (Fig 21) ei lautert

Der Draht a b ist an mehreren Stiften befestigt ι , ι , und auf ihm sind Doppelklemmen zu verschieben Die Zusatzwiderstande W (hier sind nur deren vier gezeichnet) sind als Spirald ahrte zwischen

zwei Punkten vertukal befestigt und endigen unten je in einen Messingkontaktknopf r Die Verbindung deiselben untereinander ist aus der Zeichnung zu ersehen. Bei einer feststehenden Klemme v irritt der Strom ein und auf die um o drehbare Kurbel k Diese wird durch eine Feder mit z auf die Kontaktknopfe v geduckt, wenn man sie nach rechts dreht. Je nach der Drehung kann, man von den vorhandenen Zusatzwiderständen mehr oder weiniger in den Stromkreis schalten, der bei m geschlossen urrd. Die Knopfe stehen naher als



hier gezeichnet nebeneinander, derart, daß der Kurbelknopf z beim Drehen der Kurbel, ehe ei ein 1 verlaßt, bereits das nachste 1 berührt, damit beim Regulieren keine Unterbrechung des Shomes stattfindet Der Draht ab behindet sich auf der Ruckseite des Gestells, an dessen Vorderseite die Zusatzwiderstande befestigt sind Aus Grunden der Übeisichtlichkeit ist er hier neben diese gezeichnet

Unter den kauflichen Widerstanden sind fui die Zwecke der Elektrolyse bei Stromstarken bis zu 20 Ampere Schieberrheostate am meisten zu empfehlen. Auf denselben findet sich der Widerstand, den sie besitzen, in Ohm und die Stromstarke, welche sie für kurze Zeit und fur die Dauei aushalten, in Ampere angegeben (wenigstens sollte das der Fall sein) Hat man einen Versuch mit x Ampere auszufuhren und ist e Volt die Anschlußspannung, dann nehme man einen Regulierwiderstand von mindestens x Ampere Dauerbelastung und mindestens & Ohm Dann kann eine Überlastung derselben nicht eintreten, wenn man es sich zur Regel macht, bei seiner Benutzung zunachst den Schieber so zu stellen, daß sein gesamter Widerstand eingeschaltet ist, und danach erst durch Ausschalten eines Teiles auf die gewunschte Stromstarke zu regulieren. Denn selbst wenn die Versuchszelle keinen Widerstand hatte, konnte so die maximale Dauerbelastung flicht überschritten werden. Kennt man die Gegenspannung e, des elektrolytischen Troges, so genugt auch ein Widerstand von etwas mehr als $\frac{e-e_1}{r}$ Ohm Die zu beschaffenden Typen richten sich mithin nach der Schaltungsmoglichkeit * Bei Benutzung der vorgesehenen gewohnlichen Elektrolysierspannung von 12 bis 14 Volt kommt man bis zu Stromen von 20 Ampere mit folgenden Widerstanden aus

	•	
Minimale Belastung	Widerstand	ĥ
ın Ampere *	ın Ohm	ر الأناس
0,5	100	7 D
2,0	30	
5,0	14	
10,0	6) mitWasser-	1
20,0	4) kuhlung	

In Fig 18 ist ein einfacher Schieber-Fig 22 widerstand der Firma Fritz Kohler in

Leipzig gezeichnet Fur großere Stromstärken wurden infolge des benotigten großen Durchmessers des Widerstandsdrahtes und wegen der daduich bedingten Lange derartige Apparate unhandlich werden, weshalb man fur solche Falle Schieberwiderstande mit Wasserkuhlung benutzt, welche, ohne zu leiden, die vier- bis funffache Energiemenge

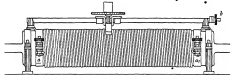
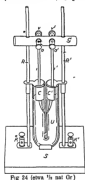


Fig 23

aufzunehmen gestatten Weniger Platz nehmen diejenigen ein, deren Wickelungsachse vertikal steht Sie werden von der Firma Ge br Ruhstrat in Gottingen geliefert (Fig 23), Alle Regulierwiderstande sollten so eingerichtet sein, daß man, wie bei dem in Fig 23 gezeichneten, mittels zweier Klemmen a a, den gesamten und mittels einer dritten mit dem Schieberkontakt verbundenen b einen Teil des Widerstandes in den Stromkreis einschalten kann. Sie eignen sich dann auch für solche Aufgaben, bei denen von einer gegebenen EK ein Teil abgezweigt werden soll 3* •

Für solche Falle kann auch zweckmaßig der elektrolytische Gefallswiderstand Fig 24 Verwendung finden 1 Im Glasgefaß U beindet sich molare Kupfersulfatlosung Die in dieselben tauchenden Kupferelektroden C, C_1 sind mit den Gleitstaben R, R_1 aus Messing,



Til Ta (cras

•

die in den Holz- oder Schieferfuß S eingelassen sind, until durch diese mit den Schrauben k. k. metallisch verbunden Am aus Hartgummı gefertigten Gleitstrick G sitzen die elastischen Kupferstabe 1, 11, die bis auf die untersten, in die Kupfersulfatlosung tauchenden Spitzen mit dunnem Gummischlauch isoliert sind. Mit den Schrauben v. v. und o. o. sind sie metallisch verbun-Ist an k, k, eine Stiomquelle angeschlossen, so kann von o. o. ein großerer oder kleinerer Teil der an k. k. sitzenden Spannung durch Heben oder Senken des Gleitstrickes G abgenommen werden, der an einem bei ν, ν₁ angelegten Voltmeter abgelesen werden kann Diese Vorrichtung leidet nicht an den Kontaktschwierigkeiten, denen man bei metallischen Schleifkontakten nicht selten begegnet

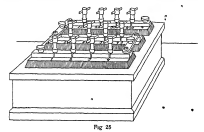
Bestimmung der Leitfahigkeit

Fur die Bestimmung dei Leitfahigkeit benotigt man einen Satz vor Prazisionswiderständen. Fur alle Falle ausreichend ist ein vollständiger Stopselrheostat mit 11110 Ohm, bei dem das Einschalten eines- Einzelwiderstandes durch Herausziehen von Stopseln bewerkstelligt wird Durch besondere Schrauben soll die Moglichkeit gegeben sein, von den einzelnen Messingklotzen abzutzweigen in Fig 25 indet sich ein solcher Rheostat, allerdings nur mit 1110 Ohm gezeichtet

Ztr. Messung elektromotorischer Krafte durch Kompensation singe Ostwaldsche Dekadenrheostaten erforderlich Ein solcher besteht, wie Fig 26 zeigt, aus dem Hartgummübrett b (11 cm breit, 27 cm lang), durch welches 21 Messingshifte (4,5 cm lang, 4 mm dick)

¹⁾ D R G M Kl 21 c 79 999 Hersteller Janke & Kunkel, Köln a. Rh.

geschraubt sind, derart, daß sie nach oben 2, nach unterr ungefahr 2,5 cm hervorstehen Auf der Unterseite ist über jeden Stift — mit Ausnahme der mit Null bezeichneten — ein Glasrollichen r geschoben und auf dieses aus umsponnenem Konstantandraht ein genau abgemessener Widerstand gewickelt Ennige dieser Rollichen sind in der Figur dadurch, sichtbar gemacht, daß ein Stuck des Kastens aufgebrochen gezeichnet ist Die mit 10 bis 100 bezeichneten Stifte

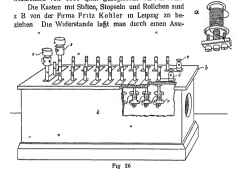


tragen je einen Widerstand von 10 Ohm die mit 100 bis 900 bezeichneten je einen solchen von 100 Ohm

Das eine Ende des Widerstanddrahtes geht immer von einem Stift aus, wird um das auf ihm sitzende Rollchen gewickelt und dann mit dem anderen Ende an dem benachbarten Stift befestigt (s weiter unten) Naheres ist aus der Zeichnung zu einhehmen Die beiden mit Null bezeichneten Stifte, die, wie gesagt, keine Rollchen tragen, sind untereinander durch ein starkes Metallstuck auf dem Hartgummibreit verbunden. Der Widerstand in Ohm, welcher zwischen diesen Nullstiften und einem anderen liegt, ist in der Zeichnung aus Grunden der Übersichtlichkeit auf den Stiften vermerkt, wahrend in Wirklichkeit diese Zahlen neben denselben auf dem Brett stehen.

Sind samtliche Rollichen mit Widerstanden versehen, so wird die Holzkasten k geschraubt. Über die nun nach oben stehenden leeren Stifte konnen zwei gut passende Stopsel s mit Anschlußklemmen geschoben werden. Außerdem sind auf der Platte die mit 100 und

000 Bezeichneten rechts befindlichen Endstifte durch ein starkes Messingstuck mit ie einer Schraubenklemme verbunden, vermoge deren ein galvanisches Element durch den gesamten Rheostatenwiderstand von 1000 Ohm geschlossen werden kann



stenten aufwickeln und abgleichen 1) Man benutzt dann als Vergleichswiderstande einen von der Physikalisch-Technischen Reichsanstalt geeichten 10- und 100-Ohm-Widerstand

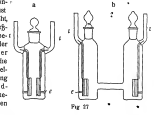
Es ist sehr' zweckmaßig, bei Bezug dei Kasten zu verlangen, daß die Stifte an der Unterseite mit zwei zusammenschraubbaren 2) Messingplattchen versehen sind, welche einerseits die Glasrollchen halten. andererseits zum Befestigen der Enden der Widerstandsdrahte dienen, so daft man dann des Anlotens derselben enthoben ist. Feiner ist es aus didaktischen Grunden gut, wenn der Holzboden des Kastens als Schieber ausgebildet ist, damit der Praktikant sich von der Einrichtung des Pheostaten unterrichten kann, denn man wird schon aus Mangel an Zeit davon absehen mussen, daß er ihn selbst bewickelt

¹⁾ Siehe Ostwald-Luther Physiko-chemische Meftmethoden 3 Auflage (Leipzig 1910)

²⁾ Siehe Figur 26a

Fur die Bestimmung der Leitfähigkeit braucht man weiter folgende Apparate Einen Meßdracht deer Getallsdraht. Darunter versteht man einen 0,1 bis 0,17 mm starken Draht aus iridiumhaltigem Platin, der auf ein Breit von 110 bis 120 cm Lange und 6 bis 8 cm Breite, das mit einem in Millimeter geteilten Maßstab von 1 m Lange versehen ist, gespaant ist Genau an den Enden der Skala ist eine Anschlußmoglichkeit an diesen Draht vorhanden, wahrend auf diesem

selbst ein Schleitkontakt angebracht ist
Wer es nicht vorzieht,
einen solchen Meßdraht fertig zu bet ziehen, z B von der
Firma Fritz Kohler
in Leipzig, sei auf die
Angaben über Herstellung und Kalibrierung
desselben in Ost wald
Luthers physiko-chemischen Messungen
verwiesen



Als Induktionsapparat genugt ein kleiner mit wenig Windungen ausgestatteter, der für einige Mark in jedem elektrotechnischen Geschaft erhaltlich ist

Ein Bellsches Hortelephon, wie es für Hausleitungen Verwendung findet, dient als Nullinstrument

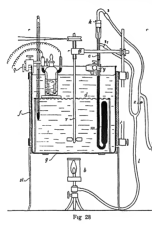
Von Leit-Gefaßen sollen zwei verschiedene Formen vorhanden sein, die eine für gut leitende, Fig 27b, die andere für schlecht leitende Elektrolyte, Fig 27a

Statt der her gezeichneten Gefaße konnen natunlich auch andere genommen werden, jedenfalls mussen die in ihnen enthaltenen Phatinelektroden gut platiniert (s. S. 14) sein. Die angeschmolzenen Glasrohren i, i dienen als Zuleitungen, nachdem sie mit Quecksilber gefullt sind, die kurzen Glasstabchen e, e, welche an den Gefaßwanden und Elektroden angeschmolzen sind, halten diese in ihrer Lage fest

Diese Gefaße mussen steis voll oder his zu einer bestimmten Marke gefullt sein, wenn ihre Widerstandskapazitat l_{iq} (§ 58) konstant sein soll. Es genugt nicht, daß die Elektroden eintauchen Denn je mehr uber ihnen Losung steht, um so mehr erhoht sich die

Zahl der Stromfinien, die ja nicht nur senkrecht zu den Fronten der Elektroden laufen

Ein Thermostat (Fig 28) dient zur Aufnahme von Gefaßen, deren Inhalt langere Zeit auf konstanter Temperatur gehalten werden soll



Er besteht zweckmaßig aus einem etwa 15 Liter fassenden emaillierten Blechgefaß g, das durch einen Mantel

von Filz f vor Wärmestrahlung geschutzt und auf ein starkes dreibeiniges Eisengestell st gesetzt ist Das Gefaß wird zu etwa 4/5 mit Wasser gefullt

Um dessen Temperatur auf einer gewunschten, konstanten Hohe zu halten, dient folgende Vorrichtung — womit naturlich nicht gesagt sein soll, daß nicht auch eine an dere der zahlreichen bekannt geworde-

nen denselben Zweck erfullt

Ein Glaskorper m von der aus der Figur ersichtlichen Form ist, soweit wie es in der Zeichnung durch sichwarze Ausmalung angedeutet ist, mit Quecksilber gefullt. An dem aus dem Wasser herausragenden Teil verjungt sich das sichmalere Vertikalrohr zu einer Kapillare und erweitet sich dann wieder, hier ist seitlich ein kurzes Glassohr 1, angeschnolzen Ganz oben endigt es in ein öffensibetcherformiges Gefaß Durch den Gummipfropfen k, vermittels dessen das öffene Ende verschlossen werden kann, ist ein knieformig gebogenes Glassohr 1 gefuhrt, das sich zu einem dunnen Rohrchen is

verjungt Das Heizgas, welches bei ν eintritt, kann auf dem Wege ν c c t l oder auf dem Wege ν z l nach dem Brenner b gelangen und durch einen Schraubenquetschhahn z reguliert werden

Man erhitzt zunächst mit einem besonderen Brenner nach Öffnen des Stopfens k bis auf die gewunschte Temperatur und bewiikt durch Zugabe oder Fortnahme von Quecksilber, daß dessen Meniskus eiwas oberhalb der Kapillare zu stehen kommt. Dann nimmt man diesen Brenner fort, setzt den Stopfen k auf und schiebt das Rohr a so weit durch den letzteren durch, bis es auf das Quecksilber stofit und ehen durch dieses verschlossen wird. Nun setzt man Hen Brenner h unter, leitet bei v Gas hinzu und zundet an. Durch Regulierung der Gaszufuhr wird die Beheizung so eingerichtet, daß die Temperatur sinkt Tritt dieses ein, so sinkt auch das Niveau des Quecksilbers und das Gas findet duich i c i, einen zweiten Weg zum Brenner b. wodurch sofort die Flamme und die Temperatur des Wassers steigt und damit alsbald c wieder geschlossen wird Durch entsprechende Stellung von c im Verein mit der Reguliervorrichtung z kann man erreichen, daß die Temperatur auf 1/10 Grad genau auf der erwunschten Hohe gehalten wird - Es ist notig, um in dem Gefaß eine überall gleichmaßige Temperatur zu haben, einen Ruhrer r anzubringen. (Über Ruhr-Vorrichtungen S 42)

Der Glaskorper m bedarf schon wegen seiner Zerbrechlichkeit eines festen Haltes Man bewirkt diesen entweder durch ein gewohnliches Laboratoriumsstativ oder, was noch besser ist, mit Hilfe eines am oberen Rande des Thermostaten zu befestigenden Haltes y Ein ahnlicher Halter a dient zur Befestigung des Leitgefaftes

Ein aus starkem Draht gefertigtes, auf drei Fußen rühendes, weitmaschiges Nickeldrahtnetz d bildet in der Mitte des Thermostaten einen zweiten Boden und dient zum Daraufstellen evtl weiter notig werdendei Gefäße

Glasgefäße.

Die Elektrolysen werden meist in Glasgefaßen ausgeführt, schon um die Vorgange leicht beobachten zu konnen Wesentlich drei besondere Formen kommen in Betracht Battene-, Präparaten und Akkumulatorenglaser Die Batterieglaser, wie man sie zum Aufbau der Bunsenelemente verwendet, haben vor den gewohnlichen Becherglasern den Vorzug der geringeren Zerberchlichkeit, was besonders ins Gewicht fallt, wenn man eine Tonzelle hineinzustellen oder einen Stopfen aufzusetzen gezwungen ist Sie haben ubrigens auch auf der Tischplatte einen festeren Stand Selbst beim Arbeiten bei Tempera-

turen bis 100° C sind dieselben gut zu verwenden, wenn sie in der Starke der Wande und des Bodens gleichmäßig sind, und wenn man sie micht in ein heißes Wasserbad stellt, sondern mit diesem anwarmt und erkalten laßt Oft benotigt man kleinere Cefaße dieser Art, als sie unter dem Namen Batteiteglaser im Handel sind Fur solche Falle benutze man gewohnliche Trinkbecher oder starkwandige Praparatenglaser, welche am Boden und an der Öffnung einen verdickten Rand besitzen und einerseits fest stehen, audererseits dem Druck eines eingepaßten Gummistopfens gut widerstellen Besser ist es noch, sich Becher von erwunschten Dimensionen mit gleichmäßiger Wandstarke von 1.8 bis 2 mm anfertieren zu lassen

Zu emigen haufiger benutzten Typen lasse man sich eine größere Anzahl von gut passenden, flachen, etwas konischen, ca 1½ cm dicken Gummistopfen anfertigen und sorge dafur, daß von diesen Gefaßen ein genugender Vorrat vorhanden ist Es kann namlich leicht vorkommen, daß bei einer Neubestellung dieselben Typen in hirer Größe von den fruheren etwas abweichen, so daß die Stopfen nicht mehr passen Da die Anfertigung der letzteren einige Tage in Anspruch nimmt, so kann das zu einem unliebsamen Aufenthalt führen

Außer den in jedem Laboratorium vorratigen Becherglasern benotigen wii noch zwei besondere Formen von 18 bzw 22 cm Hohe und 9 bzw 8 cm Duichmesser (Fig 77 und 79 S 227 und 237)

Diaphragmen

Als Diaphragmen werden porose zylindrische gewohnliche (Villeroy & Boch) oder Pukallsche (Berliner Porzellanmanufaktur) Zeilen aus gebranntem, unglasiertem Ton benutzt Auch von ihnen soll ein größerer Vorrat und für einige häufiger benutzte Größen passende Gummistoffen vorhanden sein

Ruhrer.

Zum Ruhren, besonders der Kupfercoulometerflussigkeit, ist das Mylius-Frommische Ruhrwerk sehr zu empfehlen, welches in folgender Weise modifiziert wurde (Fig 29)

g, der Unterbrecher, ist ein medriges, breites Flaschchen von 6 bis 7 cm Durchmesser mit weitem Hals Auf dem Boden desselben befindet sich eine Schicht von Quecksilber Hg Ein 2 cm weites, 15 cm langes Glasrohr, das Unterbrecherrohr t, welches sich oben zu einem Schlauchansatzstuck verjungt, hangt vermittels des Schlauchstucks s,

durch dieses hoher oder mednger stellbar, frei beweglich an dem Stutzen st des Messingrohies r. An einen zweiten Stutzen st, dieses Rohres ist ein zweites Glasrohr, das Ruhrrohr 1, (oder durch ein Gabelrohr deren zwei) in derselben Weise angeschlossen Dieses wird etwa 70 cm lang und von 1½ cm Durchmesser gewählt, unten zugeschmolzen und bis zu einer Hohe von etwa 3 bis 4 cm mit zahlreichen Lochern versehen Es steht in dem Gefaß G, in dem sich die zu ruhrende Flussigkeit befindet und muß mindestens so vief einfauchen, daß sein durchlocherer Teil auch wahrend ges Betriebes sich unter dem Flussigkeitshriveau befindet

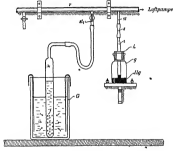


Fig 29

Schiebt man das Unterbiechenohr 1, welches bei hinreichendei Lange von 8 hoch und tief gestellt werden kann, so weit in g hinein, daß es in das Quecksilber eintaucht und setzt man eine mit 1 verbundene Wasserstrahlfuftpumpe in Bewegung, so werden in den Rohien 1 und 1, die Plussigkeiten gehöben 1st 1z, zu etwa 1/2 gefüllt, so zieht man 1 so weit aus dem Quecksilber heraus, daß ebon die Luft von unten eintritt Nunmehr ist das Ruhrwerk für den Gebrauch hergenchtet Man hat nur dauernd die Pümpe wirken zu lassen, dann wird jedesmal, wenn im Unterbrecherrohr 1 die Luft unten ein-

tritt, die im Ruhrrohr 1, "gehobene Flussigkeitssaule herabsturzen und sich durch die Locher nach allen Seiten verteilen Im selben Moment wird das Unterbreicheriohr i durch das Quecksilber verschlossen, die Pumpe wirkt von neuem saugend usf Bei gegebener Lange von 1 kann man die Intensität der Ruhrung durch die Starke des Saugens in gewissen Grenzen varieren

Dei Apparat funktioniert am besten, wenn die Luft mit einem Ruck in größer Menge in das Unterbrecherucht i eintritt. Dazu ist es notig, daß dessen untere Öffnung gut horizontal steht, was dadurch erreicht wird, daß man diese senkrecht zur Langsachse von i abschleit und i frei Beweglich vermittels z aufhangt, weil es sich dann durch das gehöbene Ouecksilber selbst Jotrecht einstellt

Da das zu ruhrende Kupfercoulometer bei einer großeren Zahl von Übungsaufgaben Verwendung findet, so ist es sehi vorteilhaft, das Rohr r an den Arbeitsplatzen entlang zu fuhren und dauernd zu befestigen An jedem Platz erhalt dasselbe dann einen Anschlußstutzen st, der naturlich bei Nichtbenutzung etwa durch einen Hahn zu verschließen ist Man kann dann mit einem Quecksilbergefaß und einer Pumpe eine großere Anzahl ven Ruhrwerken betreiben

Wenn die Stellung des Unterbrecherrohres i im Quecksilber keine dauernd konstante ist, so kann es voikommen, daß in dem Ruhirohi t, die Flussigkeit in die Wasserstrahlpumpe hinubergesaugt wird Diese Moglichkeit ist bei dem in Fig 30 gezeichneten Apparat1) nicht gegeben. Der Unterbrecher ist hier ersetzt durch ein mehrfach gebogenes Glasrohr von 5 mm lichter Weite B, das an einer Stelle zu einei Kugel von etwa 40 mm Durchmesser erweitert ist. Es wird vermittels eines Stopfens S in einen seitlichen Tubus des Ruhrrohrs A gesteckt In.dem unteren knieformig gebogenen Stuck H (3.5 mm lichte Weite) befindet sich ein wenig Quecksilber Wird die bei M angeschlossene Wasserstrahlpumpe in Tatigkeit gesetzt, so steigt die Flussigkeit aus F in A, das Ruhrrohr und das Ouecksilber in die Kugel Ist es vollig dahineingelangt, so folgt die Luft ruckartig nach, die Flussigkeit in A sturzt herab und das Ouecksilber fullt sofort wieder das Kniestuck, usf Ein Verspritzen des Metalls nach A ist durch das gebogene Röhrchen i verhindert. Der Unterbrecher wird so sehr kompendios, bedarf sehr wenig Quecksilber, laßt sich leicht und sicher durch Bemessung der Menge des Metalls einstellen und leistet die Gewähr, daß die einmal eingestellte Hubhohe im Rührrohr A me uberschritten wird

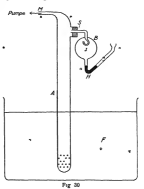
¹⁾ DRGM Ki 421, M 79726 Hersteller Janke & Kunkel, Köln a Rh

Fur viele Zwecke sind rotierende Ruhrer vorleilhafter besonders da, wo die Ruhrung eine energischere sein soll. Sie werden

meist aus Glas gefertigt und ihre Konstruktion richtet sich im allgemeinen nach dem für ihre Bewegung zur Verfügung stehenden Raum Meist genugt ein einfacher Glasstab, den man an einem Ende zickzacktormig gebogen hat Damit er eine bestimmte Stellung und

Fuhrung bekommt, steckt man ihn durch ein kurzes Stuck Glasrohr von einer Weite, daß er eben bequem hindurchgeht, welches in dem den elektroly-

tischen Trog verschließenden Pfropfen steckt, oder von einer Klemme an einem Sta-



hv in vertikaler Stellung gehalten wird. An seinem oberen glatten Ende befestigt man mit einem dunnen Schlauchstrick, mit Leim, Stegellack oder durch Holzkeile ein Zwirnrollichen, welches als Auflage für die Antriebschnur dient

Manchmal ist es angezeigt, den Ruhrer aus zwei Stucken zusammenzusetzen, die man außerhalb des elektrolytischen Troges durch ein als Gelenk dienendes Stuck Gummischlauch verbindet Man verwendet dann zur Fuhrung zwei Glasiohrstucke, von denen eines im Stopfen steckt, das andere durch eine Klemme am Stabty gehalten wird

In vollkommenerer Weise laßt sich ein solcher Ruhrer in eine erwunschte Lage moniteren, wenn man sich der von Witt ångegebenen Fuhrung bedient, deren Konstruktion aus der Zeichnung Fig 78, S 232 ersichtlich ist

Besondere Einrichtungen mussen für solche Fälle getroffen werden, wo der Ruhrer selbst die Elektrode sein und diese sich in einem

gasdrcht* verschlossenen *Raum befinden soll Ein Beispiel hierfur findet sich auf S 232 (Fig 78)

Der Antrieb rotierender Ruhrer erfolgt durch eine Rabesche Turbine, durch einen Elektromotor oder durch einen Heißluftmotor Welches diesei drei Antriebsmittel man verwendet, richtet sich nach den jeweiligen Verhaltnissen Sehr praktisch sind die Heißluffmotoren ohne Wasserkuhlung, weil man sie überall anwenden kann, denn sie bedurfen zum Berhieb nur ihner Gasflamme, deren Installation an keinem Platze Schwierigkeiten bereitet Eine Rabesche Turbine dagegen beansprucht sichon eine Wasserzu- und -ableitung, und ein Elektromotor im allgemeinen eine andere Spannung als die Elektrolyse, was in den Fallen mißich ist, wo in einem Raum an den Anschlussen nur eine Spannung vorgesehen ist

Die umstandliche Übertragung der Bewegung durch Rolle und Schnur kann man bei einem Elektiomotoi dadurch vermeiden, daß man diesen so über den Apparat, in dem geruhrt werden soll, anbringt, daß seine Welle vertikal steht Man versieht ihn zu dem Ende seitlich mit einem Eisenstab, vermittels dessen man ihn mit Hilfe einer Muffe an einem gewohnliehen Laboratoriumsstate befestigt (M in Fig 49-S 107) Der Motor sollte fur solche Palle Kugellagerung besitzen Der Ruhrer laßt sich dann an den unteren Teil der Welle mit einem Schlauchstuck direkt befestigen. Die Firma Janke & Kunkel versieht das untere Ende der Welle mit einen Konischen Schraubenvorrichtung, welche den Ruhrer starr faßt, so daß man für denselben keiner besonderen Fuhrung bedarf

Bei einer Reihe von Aufgaben handelt es sich darum, eine Erwarmung des Elektrolyten beim Stromdurchgang zu verhuten Man erreicht das in-vielen Fallen in einfachster Weise dadurch, daß man die Zelle in ein Gefaß stellt, welches mit Eis evil unter Zusatz von Kochsalz gefullt ist oder von Leitungswasser durchstromt wird Laßt man hierbei das Wasser in das

Kuhlgefaß

oben ein- und durch einen gewohnlichen Heber abfließen, so besteht die Gefaht, daß bei Nichtbeaufsichtigung und Druckschwankungen in der Wasserleitung das Gefaß überlauft, wenn einmal der Heber schneller saugte, als Wasser nachlief, und dadurch unwirksam wurde Dies wird vermieden durch den Heberüberlauf der Fig 31, der bei i an eine Wand des Kuhlgefaßes gehangt wird und an dem außerhalb befindlichen Teil bei a ein Loch besitzt Das Kine a muß beim Ge-

brauch hoher zu stehen kommen als der Auslauf b, damit es die Niveauhohe der Kuhlflussigkeit bestimmt Wenn b das Knie a überragt, so werden leicht Luftblasen mit-

ragt, so werden leicht Luftblasen mitgerissen und der Heber wird unwirksam Die Umbiegung bei b hat den
Zweck der leichtewen Inbetriebsetzung
Man braucht den Heberuberlauf nur
in der gezeichneten Stellung einmal
unterzutauchen, um ihn gebrauchsfertig zu machen Über eine besondere Form der Aufgenkuhlung s S 227 Fig 77



Energischer kuhlt man daduich, daß man eine von der Kuhlflüssigkeit durchflössene Glasrohrspirale in den elektrolytischen Trog einbaut (S 188 Fig 67) oder indem man die Elektroden zu Hohlkorpern gestaltet, durch die man die Kuhlflüssigkeit schickt (S 201)

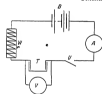
II. Übungsaufgaben.

A EINIGE GRUNDLEGENDE GESETZE

1. Aufgabe.*

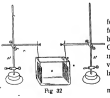
Das Ohmsche Gesetz und die Polarisationsspannung,
(F 6. 1. 2a. 2c. 9. 1. II. 2a)

Schaltungsskizze 4



- B Stromquelle tragbare Akkumulatorenbatterie zu 4 Zellen
- "A Amperemeter, 0 bis 1 Ampere V Voltmeter 0 bis 5 Volt (mit mindestens einigen Hunderten Ohm Widerstand)
- W Schieberwiderstand (S 35)
 T Elektrolytischer Trog (Fig 32)
- U Stromschlüssel (S 12)

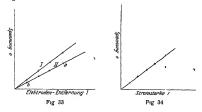
Der elektrolytische Trog T besteht aus einem kleinen Akkumulatorengefaß g (Fig 26), etwa 4 cm breit, 6 cm lang, 7 cm hoch Die Stative st dienen dazu, die Elektroden a, a zu halten (S 16)



Versuch I

Trog gelutilt mit normaler Kupfersulfatiosung Elektroden 2 Kupferbleche mit Laschen (s S 16) bis zu diesen einfauchend Ihre Große wird so gewählt, daß sie die inneren Schmalseiten, soweit sie von Flussigkeit bespult sind, moglichst bedecken

Die Bleche werden zunachst moglichst weit voneinander entiernt, planpaıallel emgehangt, die Entfermung in Zentimetern gemessen, der Strom mit dem Schlussel eingeschaltet und auf eine bestimmte Starke, etwa 0,3 Ampere einreguliert Nach 2 Minuten wird die Spannung am Voltmeter notiert Nun werden die Bleche etwas genahert, die Stromstarke wieder auf 0,3 Ampeie einieguliert und Spannung und Entfernung gemessen in dieser Weise fährt man fort und erhalt eine Reihe zusammengehoriger Werte von Elektrodenentfernungen 1 und Spannungen e, die in ein Koordinatensystem eingetragen werden, erstere als Abszissen, letztere als Ordinaten Verbindet man die einzelnen Bestimmungspunkte durch eine Linie und verlangert dieselbe nach der Abszissenachse, so erhalt man Kurve 1 in Fir 33



Der Versuch wind nun in derselben Weise wiederholt, nur mit dem Unterschied, daß man der Kupfersulfatlosung 3 ccm konzentrierter Schwefelsaufe zumischt Bei der graphischen Veiwertung der hierbei erhaltenen Werte ergibt sich eine Kuive der Gestalt II (Fig 33)

Versuch 2.

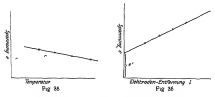
Die beiden Kupfeibleche werden in den mit Kupfersulfatiosung gefullten Trog in ihrer gioßtmoglichen Entfernung an den Schmalseiten des Troges aufgehangt und in diesei Stellung wahrend des Versuches belassen Nun wild der Strom auf bestimmte Starke z B 0,1 Ampere ieguliert und die Spannung nach 3 Minuten abgelesen betwit wird der Strom auf 0,2 Ampere verstarkt und wieder nach 3 Minuten die Spannung nohert. Man erhalt in dieser Weise fortfahrend bis etwa 1 Ampeie eine Reihe zusammengehoriger Werte von Strom-Erich Müller, Beletosehen Prählikum.

starke 1 und Spånnung e; die 111 ein Koordinatensystem eingetragen Fig 34 ergeben

Man unterlasse nicht, wenigstens einmal den Stromkreis durch Offnen des Stromschlussels zu unterbrechen und dabei das Voltmeter zu beobachten, es wird dessen Zeigei sich sofort auf Null einstellen

Versuch 3

Der Trog mit der Kupfersulfatlosung und den an den Wanden anliegenden Kupferblechen — we bei Versuch? — wird auf ein Wasserbad gesetzt und zuerst ohn Heizung bei einer bestimmten Stromstarke, etwa 0,3 Ampere, die Spannung abgelesen Jetzt wird durch Heizung des Wasserbades die Temperatur des Elektrolyten allmahlich erhöht, wahrend die Stromstarke stels konstant gehalten wird und bei einer



Reihe von Temperaturen die Spannung abgelesen Eine graphische Wiedergabe der zusammengehorigen Werte dieser beiden Großen, die man so erhalt, liefert eine Kurve von der Form der Fig 35

Versuch 4

Der Versuch 1 wird wiederholt. Als Elektrolyt dient aber diesmal-normale Schwefelsaure. Als Elektroden verwenden wir zwei den futuer benutzten Kupferblechen in der Große gleichende platimerte (S 14) Platimbleche. Vor Einschaltung des Stromes legt man das Vollmeter an die Elektroden, sie zeigen dabei keinen oder hochstens einer ganz geringfurgree Spannungssunterschied. Die zusammen-

i) Sollte das nicht der Fäll sein, so genügt es, die Elektroden einige Minuten in einer Ferro-Ferrichlordibsung stehenzulassen und dann zu waschen, um die von einer frührere Benutzung berrührende Spannungsdifferenz ganzlich oder fast vollstandig zu beseitigen.

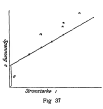
gehorgen Werte von Elektrodenentfernung Lund Spannung & welche man diesmal findet, eigeben in graphischei Darstellung Fig 36

Versuch 5

Dieser Versuch ist eine Wiederholung von Versuch 2, nur mit normaler Schwefelsaure und platinierten Platinielektioden Hier-

bei wird sich die aus Fig 37 ersichtliche Abhangigkeit von Spannung e und Stiomstarke i ergeben

Vor Schluß der Versuchsteine ofne man den Strom durch den Schlussel U (Schaltungsskrze 4 S 48) bei angeschaltetem Voltmetet und lese sofort de Zeigerstellung des letzteren ab Man wird hier – im Gegensatz zu Versuch 2 – beobachten, daß derselbe von einem abzulesenden Hochstwerte langsam auf Null zuruckgeht



Versuch 6

Versuch 1 wird wiederholt unter Veiwendung der angesauerten kupfersulfatiosung Nur dient diesmal als Anode nicht das Kupferblech, sondern ein gleich großes platimertes Platimblech, als Kathode auch hier Kupfer Man wird finden, daß die Kurve, wellede die Abhangigkeit dei Spannung von dei Elektrodenentferruung darstellt, fast parallel zur Kurve II, Fig 33, verläuft, und gegen diese nur nach links etwas konvergiert Am Schluß wird die sofort nach Stromunterbrechung noch vorhandene Spannung bestimmt

Erlauterung zu den Versuchen 1 bis 6 Wenn ein Strom von der Starke i Ampere über eine Strecke eines Leiteis mit dem Widerstand w Ohm fließt, so ist die an den Enden der Strecke bestehende Soannung e

$$e = \iota w \text{ Volt}$$

Diese Beziehung gilt aber nur so lange, wie auf der Strecke keine elektromotorische Kraft (EK) vorhanden ist Befindet sich dort eine soliche von der Gioße e' Volt, und treibt sie Strom in entgegengesetzter Richtung, so gill

$$\rho = 1 w + \rho'$$

Eisetzt man w durch $r\frac{l}{q}$ (l = Lange, q = Querschnitt des Leiters, r = Proportionalitatsfaktor, genannt spezifischer Widerstand des Leiters), so gilt

$$e = \frac{irl}{a}$$
 bzw $e = \frac{irl}{a} + e'$

Bet Versuch 1 ist t, r und q konstant, e und l variabel, daher wurde hier entweder e = kl oder e = kl + e' gelten

De nun die Verlangerung von a bis b in Fig. 33 in den Ursprung des Koordinatensystems einmundet, so bedeutet das, daß wenn l Null wird he bei unendlicher Annaherung der Elektroden, auch e Null wird Das trifft aber nur zu, wenn e' = Null, also nur wenn die Beziehung $e = \frac{1r\,l}{q}$ gilt, und zeigt uns, daß der Strom beim Durchgang durch den Elektrolyten von einer zur anderen Elektrode keine gegenelektromotorische Kraft zu überwinden hat Da bei Veisuch 1 bei Wiederholung dei Messungen, nur unter Zusatz von Schwefelsaure, trotz gleichbleibendem l, l und q, e kleiner ist, so bedeutet das, daß der spez Widerstand l det CuSO $_2$ -Josung durch l+SO $_4$ vernindert wird

Auch der Versuch 2, wo $\frac{t}{\epsilon}$ / konstant, t variabel gewählt wurde, zeigt das Fehren einer gegenelktromotorischen Kraft ℓ' Wie Fig 34 lehrt, wird hier ℓ Null, wenn t Null wird, was wieden nur beim Bestehen der Beziehung $e=\frac{\ell+\ell}{2}$ zutreffen kann Damit stimmt es denn auch überent, daß weder vor noch kurz nach dem Stromfluß das Voltmeter einen Ausschlag zeigt

Im Gegensatz hierzu sehen wir bei Versuch 4 und 5, Fig 36 und 37 bei Verwendung von Schwefelsaure und platmierten Elektroden, daß beim Nüllwerden von t sowohl wie von t ϵ nicht Nüll wird, sondern einen endlicheñ Weit aufweist, was darauf hindeutet, daß hier die Beziehung $e = \frac{t^2 - t^2}{q} + \epsilon'$ gilt, daß also in diesem Falle der Strom eine gegenelektromoforische Kraft zu überwinden hat, deren Größe ϵ' aus den Figuren abgelesen werden kann. Sie ist gegeben durch das Stuck der Ordmate, welches durch die Kurve abgeschnitten wird

Demnach konnte man erwarten, daß wenn man an zwei getrennt in Schwefelsaure tauchende platinierte Platinibleche (ohne daß zuvor Strom hindurchgeschickt wurde) ein Voltmeter anlegt, dieses das Vorhandensein einer Spannung anzeigt Der Versuch 4 zeigte aber, daß das nicht zutrifft. Erst wenn man einen Strom hindurchsendet, ihn unterbricht und unmittellbar darauf das Voltmeter beobachtet, zeigt dieses eine Spannung an, die erst allmahlich wieder verschwindet (Versuch 5)

Es folgt hieraus, daß die Gegen-EK nicht von vornherein vorhanden ist, sondern erst duich den Strom erzeugt wird, daß letzterer also in sich eine Bremsvorrichtung besitzt, die ihn nicht zu seiner vollen Hohe ansteigen lafit Diese Gegen-EK gennt man Polarisationsspannung. Wit sehen somit, daß beim Durchgang des Stromes durch Schwefelsaure an Platinelektroden eine Polarisationsspannung auftritt. beim Durchgang durch eine Kupfersulfaflosung an Kupferelektroden nicht Eine Erklarung mei für bringt die Betrachtung dei sich während der Elektrolyse absnielenden Vorgange. In dem System CulCuSO./Cu geht dabei an der einen Elektrode eine bestimmte Menge Kunfer in Losung, an der anderen wird dieselbe Menge aus der Losung ausgeschieden An dem voi Stromfluß herrschenden Zustande andert sich mithin bei Stromfluß nichts, d.h. die beiden Berührungsstellen der Elektroden mit dem Elektrolyten sind vor und wahrend der Elektrolyse ganz gleichartig, also kann auch keine Spannungsdifferenz zwischen ihnen be- oder entstehen (abgesehen von kleinen, durch Konzentiationsdifferenzen wahrend der Elektrolyse hervorgerufenen). Der Strom transportieit nur eine gewisse Menge Kupfei von der einen zur anderen Elektrode, leistet abei keine chemische Arbeit

In dem System PtiHaSO₄/Pt (Versuch 4 und 5) sind vor Stromfligund daher besteht auch hier von vonnheiten keine Spannungsdifferenz, aber wahrend des Stromdurchganges entweicht an die einen Elektrode Wasserstoff, an dei anderen Sauerstoff Hier bewirkt der Strom also den chemischen Vongang der Wasserzersetzung Dadurch wird der Zustand dei Elektroden verandert, indem diese sich mit dem einen oder dem anderen dieser Gase beladen, beide Elektroden werden verschieden, was auch eine Spannungsdifferenz zwischen ihnen bedingt, deren Verhandensein wir ummittelbar nach der Stromuniterbrechung am Voltmeterausschlag beobachteten (Versuch 5) Das Auffreten der Polarisation ist mithin an das Stattfinden einer chemischen Veranderung geknupft, e, die Polarisationspannung, wird verwendet, um die für den Voltzug der chemischen Reakton notige Arbeit zu leisten

Wir werden spater sehen, daß ein System Platin mit Sauerstoff beladen/Schwetelsauei/Platin mit Wasserstoff beladen ein galvanisches Element, die sogenannte Knallgaskette, bildet, bewelcher der + Strom an der Sauerstoffelektrode austritt, eine Kette, bei deien Betatigung sich Wasser aus seinen Elementen bildet Wenn wir nun bei Versuch 4 und 5 Strom durch die Schwefelsaure senden, und Wasser in seine Elemente zerlegen, so wild die Elektrode, wo der + Strom

eintritt, sich mit Sauerstoff beladen, die andere mit Wasserstoff Da nin das hierbei entstehende Wasserstoff-Sauerstoffelement, wie eben erwahnt, den Strom in entgegengesetztei Richtung treibt, so haben wir es mit einer Gegen-EK zu tun

Die EK der Knallgaskette wird zu rund 1,1 Volt gefunden, wenn Platin mit den Gasen von Atmospharendruck gesattigt ist Wenn wir hier für die Gegen-EK der Polarisation einen davon abweichen, weit höheren Wert finden, so ist das ein Hinweis darauf, daß die Gase über Zwischenstoffe höheren Energiegehaltes hinweg entstehen

Versuch 3 lehrt*schließlich, insofern es einer kleineren Spannung bedaif, um unter sonst gleichen Bedingungen einen Strom derselben Starke durch einen gegebenen Elektrolyten bei hoherer Temperatur zu treiben als bei medriger, nach $w=\frac{e}{r}$, daß mit steigender Temperatur der Widerstand des Elektrolyten sinkt

Auch bei Versuch 6 zeigt der Verlauf der Kurve und das Vorhandensein einer Spannung nach Stromunterbrechung Polarisationsspannung an Lehrreich ist ein Vergleich mit dem Befund von Versuch 2, wo das nicht der Fall war Der Unterschied von Versuch 6 gegen Versuch 2 besteht nur darin, daß die Kupferanode durch eine soliche aus Platin ersetzt ist Gerade aber dadurch wild eine chemische Veranderung bei Stromfluß herbeigeführt, denn jetzt entweicht an der Platinanode Saueistoff und entsteht freue Schwefelsaure, während an der Kathode nach wie von Kupfer abgeschieden wird Die Summe dieser Vorgange kann im die Gleichung zusammengefaßt werden

$$Cu + SO_4" + H_2O + 2F - 2F - Cu + 2H + SO_4" + O$$

bzw 1) Cu +
$$H_2O$$
 $\pm 2F$ $\rightarrow Cu + 2H + O$

Hierdurch bildet sich wahrend des Stromflusses ein galvanisches Element aus

dessen Vorhandensein die nach Stromunterbrechung noch vorhandene Spannungsdifferenz vernet Lafit man ein derartiges Element arbeiten, so spielen sich folgende Vorgange ab

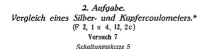
an den Elektroden
$$Cu \rightarrow Cu - 2F$$

 $O \rightarrow O'' + 2F$
 $O'' + H_*O \stackrel{\frown}{\longrightarrow} 2OH'$
 $2OH' + 2H \rightarrow 2H_*O$

Addiert man diese Vorgange, so erhalt man

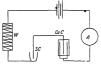
2)
$$Cu + O + 2H \rightarrow Cu + H_2O \pm 2F$$

Das ist die Umkehrung der die chemische Verandeuing des elektrolysierenden Stromes daistellenden Gleichung 1). Daraus ergibt sich, daß wenn der Strom chemische Wirkungen hervorrüfen soll, er das Bestreben der abgeschiedenen Stoße, sich wieder zu vereinigen, zu überwinden hat, und daß er dazu einer besonderen, durch eben dieses Wiederverenigungsbestreben bedingten Spannung bedarf, dei Polarisationsspannung. Diese wild also, wie schon oben bemerkt, verbraucht zur Leistung chemischer Arbeit und gesellt sich, wo solche erforderlich ist, bei der Elektrolyse der zur Überwindung des Wiederslandes notwendigen Spannung iw hinzu, die zur Erzeugung von Warme verbraucht wird.



B Zwei Akkumulatoren
A Amperemeter 0 bis 1 Ampere

W Schieberwiderstand (S 35) SC Silbercoulometer (S 20) CuC Kupfercoulometer (S 22)



Silber- und Kupfercoulometer werden hintereinandergeschaltet, nachdem der Platintiegel und die Kupferkathode genau gewogen sind Es braucht wohl kaum darauf hingewesen zu werden, daß letztere vor der Wagung gut geieinigt sein mussen. Über Herrichtung und Handhabung dieser Instrumente ist das Notige auf Seite 20 ff gesagt Als Kupfercoulometer benutzt man hier eine kleinere Forr mit einem Trog von etwa 9,5 cm Hohe, 6,5 cm Breite, 5 cm Tiele, und fullt es mit der dort für genauere Bestimmungen angegebenen alkoholhaltigen Losung

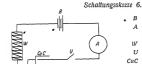
Durch den Regulierwiderstand wird eine Stromstärke von etwa 0,3 Ampere eingestellt und die Dauer des Stromflusses so gewahlt, daß mindestens 0,3 g Kupfer abgeschieden werden

Nach Unterbrechung des Stromes werden Platintiegel und Kupferkathode nach dem Waschen und Trocknen (S 20) zuruckgewogen Nach dem Gesetz von Faraday scheiden gleiche Stiommengen aquivalente Mengen chemischer Stoffe ab Da bei dem Versuch Kupferund Silbercoulometer hinteieinander geschaltet waren, so wurden sie von gleichen Strommengen durchflossen

Man berechnet also, wieriel Kupfer (Aq Gew 31,785) dem getundenen Silber (Aq Gew 107,88) aquivalent ist und vergeleicht das berechnete mit dem gefundenen Kupfer Bei sorgfaltigem Arbeiten lindet man letzteres um etwa 0,2% zu niedrig Dies entspricht dem Mindestfehler des Kupfercoulometers, der daher ruhrt, daß die Entstehung von Cuproionen an der Kathode beim Arbeiten an der Luft nie ganz zu vermeiden ist

3. Aufgabe. Eichung eines technischen Amperemeters mit dem Kupfercoulometer.*

Versuch 8



- B Zwei Akkumulatoren
- A Amperemeter, möglichst ein fehlerhaftes 0 bis 1 Ampere W Schieberwiderstand (S 35)
- U Stromschlüssel (S 12)

 CuC Kupfercoulometer (S 22)
- Zwischen Strommenge in Coulomb, Stromstarke in Ampere und Zeit in Sekunden besteht die Beziehung

1 Coulomb = 1 Amperesekunde oder 3600 Coulomb = 1 Amperestunde

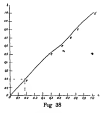
96460 Coulomb, ein Farad oder abgekurzt ein F=26,8 Amperestunden, scheiden ein Aquivalent eines chemischen Stoffes ab Eine Strömmenge von 3600 Coulomb oder von einer Amperestunde scheidet also beim Durchgang durch ein Kupfercoulometer 1,186 g Kupfer ab Ist dei Ström z Minuten geflossen und haben sich mg Kupfer intedergeschlagen, so war die Strömstarke

$$t = \frac{60 \text{ m}}{2 \cdot 1,186}$$
 Ampere

Diese Beziehung kann man in folgender Weise zur Eichung eines Amperemeters benutzen Man laßt durch ein Kupfercoulometer (8 22) unter Dahniterschaltung des zu eichenden Instrumentes eine genau bestimmte Zeit einen Strom konstanter Statke fließen, indem man vermittels des Regulierwiderstandes dafur sorgt, daß wahrend der ganzen Zeit der Zeiger auf einen bestimmten Teilstrich der Skala unverandert einsteht

Die Coulometerkathode wird vorher und, nachher — nach dem Waschen und Trocknen — gewogen Es werden etwa drei Messungen gemacht, indem man den Zeiger des Amperemeters z B auf die den Stromstarken von 0,2, 0,5 und 1 Ampere entsprechenden Skalenteile einstehen laßt Das Instrument wird dann entsprechend den gefündenen Werten kornigiert. Am besten verfährt man so, daß man agt Millimeterpapier zwei aufeinander Senkrechte ab und ac wig in Fig 38 zeichnet Auf diesen tragt man die Stromstarken nach einem gleichen Maßstab ab Zeigte nun z B das Cu-Coulometer eine Stromstarke von 0,18 Ampeie an, wahrend die Nadel des Strommessers auf 0,2 Ampere stand, so zieht man bei 0.2 dei Ordinate

ab ene Patallele zu ac, bet 0,18 det Abszisse ac eine Patallele zu ab Sie schneiden sich im Punkte e Genau so verfahrt man mit den übrigen Bestimmungen und erhalt durch Verbindung der Punkte e eine Kurve ad Die kornigerten Werte für die Stromstarken erhalt man dann in der Weise, daß, wenn die Ordinaten die Angaben des Strommessers darstellen, man jeweils durch sie eine Patallele zu ac bis zum Schnitt-



punkte mit ad zieht und von hier eine Senkrechte auf ac fallt, deien Tieffpunkt die korrigierte Stromstarke daistellt. Über die zu wahlende Große der Kathode s S 23

Vor Beginn eines jeden Versuches wird zunachst die ungewogene ein itt Salpetersaure gereinigte Kafhode in das Coulometer eingesetzt, und die Stromstarke auf den gewinschten Betrag einreguliert. Nun wird die Kathode herausgenommen, gewaschen und gewogen. Danach kann der Versuch beginnen, denn nun wird gleich zu Beginn des Stromflusses die gewunschte Stromstarke vorhanden sein, wenn man sonst nichts geandert hat Man setzt also die gewogene Kathode bei geoffnetem Stromschlussel ein, nimmt die Uhr zur Hand und schließt den Strom mittels des Schlussels in einem bestimmten Zeitmoment, offnet wieder nach bestimmter Zeit und wagt die

rasch aus dem Elektrolyten entfernte, abgespulte und getrocknete Kathode zuruck

Die Dauei des Versuchs wird so gewählt, daß die wahrend derselben abgeschiedene Kupfermenge mit einer im Vergleich zum Ablesungsfehler des Strommessers hinreichenden Genauigkeit wagbar ist

4. Aufgabe. Die Leitfähigkeit der Elektrolyte.*

Losungen n/so-KCl-losung (1,49 g m Liter)

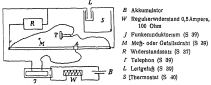
1/10-molare Essigsaurelosung

Konzentrierte Schwefelsaure

Die Temperatur des Thermostaten wird genau auf 25° regulieit

(s S 40)

Schaltungsskizze 7



Diese Schaltung ist der sonst gebrauchlichen, bei welcher die Anschlusse des Telephons und die Zuleitungen vom Induktor gegen sei vertauscht sind, hier vorzuziehen Da der Widerstand des Meßdrahtes namlich gegen den zu messenden Widerstand relativ klein ist, wird die Stromverteilung in der Verzweigung eine gunstigere und die Genaugkeit der Messung großer

Versuch 9. Bestimmung der Widerstandskapazität der Leitgefaße

Das gereinigte Leitgefaß (Fig 27b S 39) wird mit der 1/100 n KCI-tosjung ausgespult und dann voll (oder bis zu einer bestimmten Marke) (S 39) gefulli Dann wird es in den Thermostaten gehangt und die Verbindung mit den Leitungsdrahten nach Schältungsskräze 7 hergestellt Nachdem der Akkumulator an die primare Spule des Induktoriums angeschaltet und die Feder des Untei breichers in Schwingung versetzt ist, gehen von dei sekundaren Spule Wechselstrome durch

die Wheatstonsche Bruckenkombination, welche in unserem Aufbau vorliegt, die sich durch ein horbares Gerausch im Telephon zu erkennen geben. Unter bestandigem Hin- und Heischieben des Gleitkontaktes i werden nun in dem Widerstandssatz R Widerstande eingeschaltet (resp Stopsel herausgenommen), wahrend man gleichzeitig das Telephon ans Ohi halt. Es wird dabei die Erscheinung auftreten, daß, wenn bei diesem Hin- und Herschieben der Schleifkontakt an einer bestimmten Stelle der Mefibrucke vorbeikommt, ein Fonminimum auftritt Durch entsprechende Regulierung des Widerstandsatzes sucht man dieses moglichst in die Mitte der Brucke zu verlegen und bestimmt dann seine Lage genau Zu diesem Zwecke sucht man, da die genaue Fesstellung des Minimums selbst meist nicht tunlich ist, auf der Meßbrucke die Stellen auf, an denen der Kontakt sich befindet, wenn eben der Ton zum Minimum herabsinkt und vom Minimum wieder anschwillt Die Mitte zwischen beiden Stellungen notier man als Lage des Tonminimums Teilt die Stelle des Tonminimums den Meßdraht im Verhaltnis a (a rechts), so ist w der Widerstand der Chlorkaliumlosung, wenn R der eingeschaltete Widerstand des Rheostaten 19t $w = \left[R \frac{a}{h} \right] = \chi \text{ Ohm}$

Man wiederholt die Messung für etwa zwei etwas veränderte Betiage von R und nimmt aus den dabei gefundenen w-Werten das Mittel — Für den Widerstand w eines Elektrolyten gilt ganz allgemein

1)
$$w = r \frac{l}{q}$$
,

wo l die Lange in cm, q den Querschnitt in qcm und t bei gegebener Temperatur eine von der Natur und Konzentration "des Elektrolyten abhangige Konstante bedeutet, die man den spezifischen Widerstand nennt Dessen reziproker Weit $\frac{1}{t} = x$ heißt spezifisches Leitungsvermogen

2) $\lambda = \frac{1}{w} \cdot \frac{l}{q}$

Fur unseren Elektrolyten, die $^{a}l_{b0}$ -KCl-losung, ist nun \times durch besondere von F Kohlraus ch ausgeführte genaue Messungen bekannt, es betragt fur 25° C 0,002765 reziproke Ohm Da w zu \times Qhru gefunden wurde, so ergibt sich mit Hilfe von Gleichung 2)

$$\frac{l}{a} = 0,002765 \text{ x} = 0$$

So haben wir durch unseren Versuch das Verhaltnis dei Leiterdimensionen für das Widerstandsgefaß gefunden, was uns durch unmittelbare raumliche Abmessung nicht moglich ware. Dieses Verhaltnis nennt man die Widerstandskapazität des Gefaßes

Versuch 10 Spezifische Leitfahigkeit von Schwefelsaufe verschiedener Konzentration.

Man mißt nacheinander in der beschriebenen Weise die Widerstande der in der Übersicht I verzeichneten Gemische von Wasser und konzentrierter Schwefelsaure, indem man damit dasselbe Leitgefaß, dessen Widerstandskapazitat (S 58) bestimmt wurde, voll (ode bis zu bestimmten Marke) fullt, und tragt die erhaltenen Resultate is win die dritte Horizontalreihe ein Unmittelbar nach der Messung wild dem Widerstandsgefaß 1 ccm entinommen und mit n-Natronlauge intiret. Die Anzahl der davon gebrauchten cem ist gleich der Anzahl Grammaquivalente Schwefelsaure, welche sich in einem Liter der gemessenen Losung befanden, sie werden direkt in die zweite Horizontalreihe gesetzt. In die vierte kommen dann die Daten, die sich für die spezifische Leitfahigkeit die einzelnen Losungen nach

$$z = \frac{1}{w} \frac{l}{q} = \frac{1}{w} C \text{ (bzw } = \frac{1}{w} x 0,002765)$$

berechnen

Die Ergebnisse werden in ein Koordinatensystem eingetragen, indem man die Anzahl Grammaquivalente Ha SO₄ im Liter als Abszissen, die spezifische Leitfaligkeit als Ordinaten benutzt

Obersicht 1

				1	Kubik	zentı	meter				
H _g O konz H _g SO _{go}	20 0	19	18 2	17 3	16 4	15 5	13 7	9 11	6 14	3 17	0 20
Grammaquivalente H ₂ SO ₄ in 1 Liter											
, W											
*				_							

Es ergibt sich dann folgende Fig 39

Dieselbe zeigt deutlich, daß die spezifische Leitfahigkeit der Schwelelsaurelosungen von dem sehr kleinen Wert des Wassers an anfangs steigt, durch einen für etwa 4n-H₂SO₄ geltenden Hochstwert geht und dann weden nach dem sehr geringen Wert für wasserfreie Schwelelsaure herabsnikt

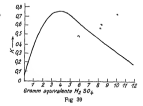
Versuch 11. Molare und Aquivalentleitfähigkeit und Dissoziationskonstante der Essignaure

Unter molarer Lettfalngkeit eines in Losung befindlichen Elektrolyten versteht man diejenige Leiffalngkeit, welche ein Quantum der Losung besitzt, in dem sich ein Mol des Elektrolyten befindet, für

den Fall, daß man dieses Quantum zwischen zwei 1 cm entfernte planparallele Elektroden bringt

Ist κ die spezifische Leitfahigkeit einer Losung, welche in φ ccm ein Mol des Elektrolyten gelost enthalt, so ist die molare Leitfahigkeit des κα

Die Aquivalentleitfahigkeit ist nach der-



selben Formel zu berechnen, nur bedeutet dann g diejenige Auzahl ccm, in denen 1 Grammaquivalent gelost ist.

Wir wollen die molare Leiffahigkeit der Essigsaule in verschieden konzentrierten Losungen ermitteln. Da es sich hierbei um Losungen von erheblichem Widerstand handelt, so benutzen wir das Leitgefaß Fig 27a S 39 mit nahe gestellten Elektroden und bestimmen zunachst in der aus S 58 beschriebenen Weise dessen Widerstandskapazitat Sie sei C. - Danach werden mit einer 10 ccm Pipette zweimal genau 10 ccm 1/10 molarer Essignaure in das - natiulich zuvor gereinigte und getrocknete - Leitgefaß eingefüllt und der Widerstand bestimmt Nun nimmt man mit derselben Pipette 10 ccm heraus, fullt mit einer zweiten 10 ccm Wasser nach und mißt nach gutem Durchmischen abermals den Widerstand dieser nunmehi 1/20molaren Losung Indem man in dieser Weise fortfahrend immer 10 ccm der gemessenen Losung durch 10 ccm Wasser ersetzt, kom men nachemander weiter 1/40-, 1/80-, 1/180-, 1/820-, 1/610-, 1/12805, 1/2580molare Losungen zur Widerstandsbestimmung - Das zum Verdunnen zu benutzende Leitfahigkeitswasser1) befindet sich in hinreichender

¹⁾ Dessen Bereitung geschieht folgendermaßen. Man destilliert mindestens 5 bis 10 Liter gewöhnliches destilliertes Wasser durch einen Zinnkühler in eine-

Menge in einem Kolbcken, welches in dem Thermostaten hangt, damit es, schon ehe es zum Verdunnen Verwendung findet, die Temperatur von 25° C angenommen hat Art der Übersicht 2 zusammengestellt

Übersicht 2

Molaritat der Lösung	Ф	עו	$z = \frac{1}{w} C_1$	A = z q	$y = \frac{\hat{\Lambda}}{\Lambda \infty}$	$\frac{A'1000}{\varphi(A\infty - A)A\infty}$
1/10	10000					
1/90	20000		Γ			
1/10	40000	•				
usi	usf					

Die Ergebnisse werden zeigen, daß x, die spezifische Leitfahigkeit nicht proportional der Verdunnung, sondern langsamer abnimmt (sonst mußte z B x iur ½1s molare Säure doppelt so groß sein wie für ¾1s molare), und daß A nicht konstant ist, sondern mit der Verdunnung großer wird, trotzdem doch dieses A diejenige Leitfahigkeit ist, die beobachtet wird, wenn für den Stromtransport übei die Strecke von 1 cm gerade ein Giammol zur Verlügung steht Daaus ist zu schließen, daß nicht immer dieses gesamte Giammol, sondern nur ein Bruchteit für den Stromtransport in Betracht kommt, der mit fortschreitender Verdunnung immer großer wird Eine Erklarung findet diese Erscheinung in der Annahme der elektrolytischen Dissoziation Wie ja alle Elektrolyte, so zerfallt unsere Essigsäure in wasseriger Losung in Ionen

Dieser Zerfall ist kein vollstandiger, sondern ein umkehrbaier, d h in Losungen nicht zu großer Verdunnung zerfallt nicht die gesamte

sorgfaltig gerennigte Plasche aus dem chemisch besonders widerstandsfahigen grürnen Flaschengiase und saugt durch das Destillat mindestens 24 Stunden gim ill der Saugpumpe einen Strom von Luft, die man zuvor über frischen gekörnten Natronkalk leitet Dieser befindet sich in einem elwa 1 m langen, 1,2 bis 1,5 er weiten Glaszohr zwischen Pfropfen aus reinster Wätte. So befert imm ada Wischest utulichst von gelöster Kohlensaure. Es zeigt dann eine spezifische Leitfahigkeit von der Größenordung 10° bis 10° ein dir wird in der Plasche aufbewart, indem man diese mit effem gat gereinigten, doppelt durchbohrten Korke verschießt, durch den 2 Gaschre, ahnlich wie bei einer Spritzfläsche, gehen Vor das Eintritistrohr der Luft legt man ein kurzes, wieder mit Wattepfroplen versehenes Natronkalkrohr, wahrend man das andere Rohr bei Nichligebrauch mit einem locker darüber belessigten Reagensgigsa abschließt.

geloste Saure, sondern nur ein Bruchteil, es stellt sich ein Gleichgewichtszustand ein, in dem sowohl nicht dissozuerte Sauie als auch lonen nebeneinander in bestimmtem Mengenverhaltnis dauernd bestehen Dieser Zerfall schreitet nun mit steigender Verdunnung immer weiter voran, so daß in 10000 ccm einer 1/10 molaren Losung wenigei lonen voihanden sind als in 100000 einer 1/100 molaren, trotzdem in beiden sich ie ein Mol Saure befindet. Da nur die lonen für den Stromtransport in Betracht kommen, so wird, wenn wii dem Strom zum Zurucklegen einer Strecke von 1 ccm jeweils 1 Mol Saure anbieten - einmal in konzentiierter, ein andermal in verdunnter Losung - im letzteren Falle die Leitfähigkeit dieses einen Mols, die molare Leitfahigkeit, großei sein mussen als im ersten, weil ein großerer Bruchteil = γ dieses Mols in Ionen zerfallen ist, γ nennt man den Dissoziationsgrad Diese Erscheinungen sind bei allen Elektrolyten qualitativ die gleichen A steigt nicht proportional der Verdunnung, sondern langsamer und erreicht einen Maximalwert bei unendlicher Vei dunnung, der mit ⊿∞ bezeichnet wird und für unsere Saure zu 381 angegeben wii d1) Bei solcher Verdunnung ist dann der Zerfall ein vollstandiger geworden $\gamma = 1$ und es gilt $\gamma = \frac{A}{A \cos \theta}$

Mit Hilfe dieses ∠∞ werden die Quotienten in der letzten Vertikalreihe der Übersicht 2 für die verschieden verdunnten Losungen ausgerechnet Sie ergeben nahezu eine Konstante, weshalb man diesen Quotienten die Dissoziationskonstante des betr Elektrolyten nennt, sie ist ein zahlenmaßiger Ausdiuck für die Starke der Saure (Ableitung F 6, 2 d)

Versuch 12 Ermittelung der chemischen Konstitution durch Leitfähligkeitsmessungen

Nitro- und Pseudonitroverbindungen (A Hantzsch)

Losungen 1 1/10 molare Losung von Nitroathan (7,5 g in 1 Liter) 30 ccm genugen für den Versuch

ll n/10-Natronlauge

III "/10-Salzsaure

I und II werden vor dem Beginn des Versuches auf 0° C gekuhlt 10 ccm I werden in das Leitgefaß fur Messung größer Widerstande (S 39 Fig 27a) gefullt und nur roh der Widerstand bestimmt, der sich als sehr größ erweist Das Meßgefaß sieht hierbei in einem

¹⁾ Hand- und Hilfsbuch von Ostwald, Luther und Auerbach 3 Aufl

mit Eis und Wasser gefullten Behalter Nin laßt man 10 ccm Il einfließen und bestimmt nach gutem Durchmischen zu Anfang alle
habten Minuten, spatei alle I bis 2, und, wenn die Anderungen gering
werden, alle 10 Minuten den Widerstand, bis derselbe konstant geworden ist Man tut gut, vor Beginn dieses Versuches den Widerstand eines Gemisches von 10 ccm I und 10 ccm Il roh zu bestimmen,
um ungefahr zu ermitteln, wievel Ohm im Widerstandssatz bei bestimmter Stellung des Schleitkontakts des Gefallsdrahtes eingeschaltet
werden mussen, wenn das Telephon schweigt, damit man bei der
Ausfuhrung der endgultigen Messungsreihe alsbald nach dem Mischen
eine Ablesung machen kann

Darauf bringt man das Leitgefaß in den 25° C warmen Theimostaten Nachdem der Inhalt dessen Temperatur angenommen hat, staten in O cem III hinzu und bestimmt in derselben Weise wie oben in bestimmten Zeitinfervallen den Widerstand, bis er konstant geworden ist — Schließlich wird das Leitgefaß gereinigt und bei 25° C der Widerstand eines Gemisches von 10 ccm II, 10 ccm III und 10 ccm III, D ccm III und 10 ccm III.

Die Resultate werden in den Übersichten 3 und 4 zusammengestellt

geotetit			
Übersicht 3		Übersicht 4	
10 ccm I + 10 ccm II Temperatur 0º C		(10 ccm l + 10 ccm ll) + 10 cc Temperatur 25° C	m III
Minuten nach Beginn des Mischens	w	Minuten nach Beginn des Mischens	w

W nimmt in beiden Fallen mit der Zeit zu, resp die Leitfahigkeit ab

"Erlaute ung Nitroathan hat die Konstitutionsformel CH₃-CH₂-NO₂ und besitzt demzufolge kein durch Metalle ersetzbares Wassestoff-atom Trotzdem geht es in ein Natrumsalz der empirischen Zusammensetzung C₂H₄NO₂Na übei, wenn man es mit der hinreichenden Meinge Natronlauge zusammenbringt, verhalt isich also wie eine Saure Deshalb nimmij man an, daß das Nitroathan in folgender, der obigen isomeren Form, dem Pseudonitroathan auftreten kann, welche dann im Natrumsalz vorlage, CH₂-CH₂-CH₂-NOOH Diese Pseudo-form kommt unn dem reinen in Wasser gelosten Nitroathan nuch

zu, sonst mußte es als eine Saure den Strom leiten, wahrend wir doch feststellten, daß es praktisch ein Nichtleiter ist. Es mussen sich mithin bei der Einwirkung von Natronlauge nacheinander folgende Voranze absoielen

b) verlauft als Neutralisationsvoigang erfahungsgemaß inomenan, wenn das auch mit der Umwandlung a) der Fall wäre, dann mußte auch sofort nach dem Mischen aquivalenter Mengen von Nitroathan und Natronlauge der Widerstand einen unveranderlichen Wert besitzen, namlich denjenigen einer aquivalenten Nitroathannatrum-losung Unser Versuch lehrt aber, daß er zunmmt Das kann nur so erklaut werden, daß a) nicht momentan verlauft Dann kann in jedem Zeitmoment nur so viel NaOH verschwunden sein, wie sich Nitroathan in Pseudonitioathan umgewandelt hat, so daß, solange sich letzteie Umwandlung noch nicht vollstandig vollzogen hat, ein Gemisch von NaOH und Nitroathannatrum zur Messung gelangt, welches wegen der großen Wanderungsgeschwindigkeit der OH'ionen einen geringeren Widerstand besitzt als eine aquivalente Losung' von Nitroathannatium allein, wie sie nach vollendetem Verlauf des Prozesses vorliert

Setzen wir andererseits zu einer reinen Nitroathannatriumlosung eine aquivalente Menge HCl, so spielen sich nacheinander folgende Reaktionen ab

c) verlauft momentan, micht aber d) Wir haben also solort nach dem Mischen eine Losung mit aquivalenten Mengen von Chlorinatium und Pseudomitroathan Letzteres, welches als Saue eine gewisse aber nur kleine Leitlangkeit besitzt, geht mit der Zeit in das nichtleitende Nitoathan über, wahrend sich die Konzentration des NaCl nicht ändert Aus diesem Grunde muß mit der Zeit die Leitlangkeit des Gemisches ab-, der Widerstand zunehmen, bis derselbe nach endgultigem Volfzug der Reaktion einen maximalen konsanten Wert, namlich den der NaCl-losung angenommen hat Dieser Wert muß gleich demjenigen sein, den win an einer durch Mischung von 10 ccm H₂O, 10 ccm n₁₀ NaOH und 10 ccm n₁₀ HCl erhaltenen Losung messen

Bei der Umwandlung CH₃-CH₂-NO₃
$$\xrightarrow{a}$$
 CH₃-CH = NOOH

verlauft a) schneller als d) bei gleicher Temperatur Deshalb führten wir den eisten Veisuch, bei 0°, den zweiten bei 25° aus

Versuch 13 Konduktometrische Maßanalyse

Vorbemekung Unter dieser Bezeichnung wird die Maßanalyse unter Verwendung der elektrolytischen Leitfahigkeit als indikator verstanden Sie kann zur Bestimmung eines Stoffes A dienen für den Fäll, daß seine Losung beim Zufürgen eines Stoffes B eine plotzlich sich andernde Leitfahigkeit aufwest, sohald das Verhaltins von B zu A einen bestimmten Wert überschreitet Denken wir uns z B eine verdunnte Losung eines Elektrolyten mit den lonen A und B' und setzen dazu nach und nach eine konzentuertere Losung eines gleich stark dissoziierenden Elektrolyten mit den lonen C und D', der mit dem ersten nach die Gleichung

$$A + B' + C + D' = AD + B' + C'$$

reagtert, wo AD einen schwei loslichen Stoff oder eine nicht oder außeist wenig dissozieiende Verbindung vorstellen soll (alle viei lonen sollen die gleiche Wanderungsgeschwindigkeit besitzen), so wird, wenn angenommen wird, daß die eintretende Verdunnung verschwindend ist, die Summe der positiven und negativen lonen, und damit die Leitfaligkeit sich nicht andein, solange von dem zweiten Elektrolyten noch kein Überschuß hinzugefügt wurde. Von dem Moment ab aber, wo dieses die Fall ist, bleiben die zusammengefügten lonen unverandert, ihre Menge steigt in dem Maße, wie wir den zweiten Elektrolyten zugeben und die Leitfaligkeit muß von diesem Punkte ab wachsen.

Wir wollen nach diesei Methode eine Base mit einer Saure tittigeren, NaOH mit HCl. Hier handelt es sich um die Reaktion

$$Na + OH' + H + CI' = H_2O + Na + CI'$$

wo Hydroxylion und Wasserstoffion zu dem praktisch nicht dissozuerenden Wasser zusammentreten

Die Natronlauge enthalt neben Na-ionen, die bei der Reaktion unwerandert bleiben, die schnell wandernden OH-ionen Diese werden beim fortschreitenden Zusatz der Salzaure von deren H-ionen vernichtet und durch die langsamer wandernden Cl-ionen weiter und weite ersetzt, m a W an Stelle des gut leitenden NaOH tritt nach und nach eine autwalente Menge des schlechter leitenden NaCI. womit die

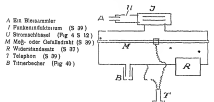
Lettfähigkeit abnehmen muß ist dieses vollstandig geschehen, d. h. sind Base und Saure in aquivalenten Mengen zusammengebracht, so wird weiter zugesetzle Saure in in eine Seinell wandernde H-ionen auf und die Lettfahigkeit muß wieder wachsen im Neutralisationspunkte muß mithin die Leitfahigkeit ein Minmum zeigen und dieses kann somit als indikation für denselben dienen

Ausfuhrung

Losungen I n/10-Natronlauge II n/10-Salzsaure

Den Wirkungswert der Salzsaule bestimmt man in der ublichen Weise gegen 10 ccm der Natronlauge mit Methylorange als Indikatoi

Schaltungsskizze 8

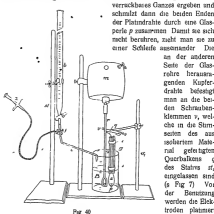


Die Titriervorrichtung Fig 40 besteht aus dem glaseinen Titrierbeecher B, fassend etwa 200 cem, dem Glasrührer 1, der durch den Elektromotoi m betatigt wird, der in 0,1 cem geteilten 50 ccm-Bureite b (gehalten vom Stativ st) mit dem dunnen Zuleitungsiohr c, dem Fernquetschhahn 1/z¹) und den Elektroden e, die vom Stativ st, gehalten werden Sie ist auf einem niedigen Schemel aufgebaut — damit die Bureite für das Ablesen nicht zu hoch zu stehen kommt —, der neben einem hoheren Tisch steht, auf dem die Apparate zur Messung der Leitfaltigkeit (S 58ff) (Schaltungsskizze 8) ihren Platz*finden

Herrichtung der Elektroden e Zwei 4 cm lange, 0,05 dicke Platindrahte schmulzt man, um zu sparen, je an einen langeren Kupfeidraht Man schmilzt sie dann nahe am Kupfer je in ein dunnes

¹⁾ s S 106 Anm 1

Glasrohr g, legt beide Glasrohre anemander, verbindet sie duich zwei starke Gummiringe t oder in anderer Weise derart, daß sie ein un-



an der anderen Seite der Glasrohre herausragenden Kupferdrahte befestigt man an die beiden Schraubenklemmen v, welche in die Stirnseifen des aus isoliertem Mate-

rial gefeitigten Ouerbalkens des Stativs eingelassen sind (s Fig 7)

der Benutzung werden die Elektroden platimert (S. 14)

Nach Zusammenstellung dei Appaiatur fullt man die Buiette b mit der "/10-HCl und liest ab. dann den Titrierbecher B mit 100 ccm Wasser und 10 ccm der n/10-NaOH Die Losung muß bis übei die Einschmelzstelle der Elektroden reichen, andernfalls muß noch mehr Wasser zugegeben werden

Nachdem der Ruhrer und das Induktorium in Gang gesetzt sind, schiebt man den Schleifkontakt (Schaltungsskizze 8) in die Mitte von M, halt mit dei Linken das Telephon ans Ohr und stopselt in R so viel Widerstand, daß ein ungefahres Tonminimum vorhanden ist Nun wird dieses durch den Schleifkontakt genau aufgesucht und die Stellung desselben notiert Das Brett, auf dem der Gefallsdraht auf-' gespannt ist, muß fest mit dem Tisch verbunden sein. Jetzt faßt man, ohne das Telephon vom Ohr zu entfernen, mit der Rechten den Guiff z, der den Fernquelschhahn f betatigt — die Burette muß so aufgestellt sein, daß man von seinem Standpunkte aus der Entfernung ablesen kann — und laßt 1 cem zufließen) Man bemerkt sofort ein Anschwellen des Tones und verschiebt nun den Schleifkontakt wieder bis zum Minimum und notieit seine Stellung So fahrt man fort und es zeigt sich, daß wahrend man zu Beginn den Kontakt nach rechts verschieben mußte, um das Tonminimum zu bekommen, man das spater nach links tun muß ist letzteres über einige Kubikzentimiete gesichen, so beendet man den Versuch.

Die Aufzeichnungen stellt man nach Art der Übersicht 5 zusammen

Übersicht 5

Zugefügte HCl ccm	Stellung des Schleifkontaktes mm
0	
1	Į.
2	
usw	,

Man benutzt die Resultate zui Konshukhon eines Schaubildes, indem man die com HCl als Abszissen, die Stellungen des Schleifkontaktes als Ordinaten verwendet Die Verbindung der Punkte gibt zwei Kurven, deren sinngemaße Verlangerungen sich in einem Punkte gibt schneiden Die von diesem auf die Abszissenachse gefallte Senkerechte gibt die Anzahl com HCl an, welche zur Titration der verwendeten NaOH benotigt wurden Fig 41 bringt ein bei einem derartigen Versuch erhaltenes Resultat.

Man uberzeuge sich dann, ob und inwieweit das nach der konduktometrischen Methode erhaltene Resultat mit dem zu Beginn des Versuches auf dem ublichen Wege ermittelten übereinstimint

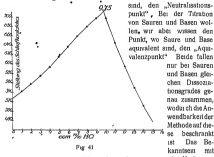
Erlauterung Die Stellung der Elektroden darf sich wahrend eines Versuches nicht andern, was durch die oben angegebene Herrichtung gewahrleistet ist Auch darf die Temperatur nicht zu stark schwanken

Da die ubliche Titiahon mit einem Farbenindikator einfacher in der Ausfuhrung ist, so kann die hier geubte konduktometrische

²⁾ Sehr zweckmaßig ist es, sich einer Burette zu bedienen, die bei jeder Hahndrahung nur ein bestimmtes gleiches Volumen ausfließen laßt (s Zeitschr f Elektrochemie 30, 187), zu beziehen durch Janke & Kunkel, Koln a Rh.

Methode nur für gefarbte Losungen in Frage kommen, in denen man den Farbumschlag des Indikators nicht erkennt

Übrigens bestimmen wir auf diesem Wege den Punkt, bei dem H und OH' in gleicher Konzentration wie im Wasser vorhanden



ihr ist aber insofern von Wichtigkeit, als sie, wie in der Vorbemerkung erwahnt wurde, auch für andere Reaktionen verwendbar ist und untei Umstanden gute Dienste leisten kann, wo die gewohnlichen Methoden versagen

5. Aufgabe. Elektromotorische Kräfte.

 a) Bestimmung der elektromotorischen Kraft (EK) nach dei Poggendorfschen Kompensationsmethode.

Versuch 14 Messung mit Gefällsdraht, Galvanometer und Voltmeter i (F 1, 2)

Es werden folgende Elemente benutzt

- "1 Das Bunsen-Element Ein Standglas mit 8- bis 10% igei Schwefelsaure, in welchem ein amalgamierter Zinkzylinder steht. In diesen setzt man konzentrisch eine porose Tonzelle mit 65- bis 70% iger Salpetersaure, in welche eine Kohlenplatte taucht
- 2 Das Leclanché-Element Ein amalgamierter Zinkstab taucht in $10^{\circ}l_{\circ}$ ige Salmiaklosung in einem Glasgefaß, in welchem eine

mit einem zusammengepreßten Gemenge von Braunstein und Graphit angefullte, eine Kohlenplatte als Elektrode fuhrende Zelle aus porosem Ton steht

3 Das Daniell-Element in einem mit etwa i-normaler Kupfervitrollosung gefullten Standglas sicht ein Zylindei aus Kupferblech in diesen ist konzentrisch eine mit etwa i-normaler Zinksulfatiosung beschickte porose Tonzelle gesetzt, in welche ein Zinkstab taucht

Die EK jedes dieser Elemente wird nach der Poggendorfschen Kompensationsmethode mit folgender Anordnung bestimmt

Schaltungsskizze 9

- M Gefallsdraht (S 39) mit Schleifkontakt i
- A ein Akkumulator (Bleisammier) durch M geschlossen
- E das galvanische Element, dessen EK gemessen werden soll Sie sei = E
- G Galvanometer
- V Voltmeter 0 bis 3 Volt



Element E und Akkumulator A werden mit den gleichnapingen Plele gegenenander geschaltet und der Schleifkontakt is og geschöben, daß das Galvanometer G keinen Ausschlag gibt, dann fließt durch $aE\ G$ t kein Strom und die EK des Elementes E wird durch das Spannungsgefalle von a nach t=e (a-t) gerade kompensiert E=e(a-t)

Bezeichnet man das Spannungsgefalle von a nach b entspiechend mit ε (a-b) und die Widerstande zwischen a und ι bzw a und b mit w $(a-\iota)$ und w (a-b), so besteht die Bezieheng

$$\frac{\varepsilon (a-b)}{\varepsilon (a-1)} = \frac{w (a-b)}{w (a-1)}$$

lst der Gefallsdraht vollstandig gleichmaßig, so gilt für die Drahtlangen zwischen a und t, bzw a und b l (a-t) bzw l (a-b)

$$\frac{l(a-b)}{l(a-t)} = \frac{w(a-b)}{w(a-t)}$$
und
$$\frac{\varepsilon(a-b)}{\varepsilon(a-t)} = \frac{l(a-b)}{l(a-t)}$$

 $\varepsilon (a-b)$ wird durch das Voltmeter angezeigt und sei = V Dann gilt

$$\varepsilon(a-t) = V \frac{l(a-t)}{l(a-b)} = E$$

Besitzt der Gefällsdräht eine genaue Einteilung, so ergibt sich die gesuchte EK, wenn man die Voltmeterangabe mit dem Langenverhaltnis multipliziert, für welches Kompensation vorhanden ist

In der beschriebenen Weise besimmt man zunachst die EK des Leclanché- und des Daniell-Efements

Bei der benutzten Anoidnung nennt man A die kompensierende EK Diese muß immei großer sein als die des zu messenden Elements Das Bunsen-Element besitzt nur eine EK, welche der des Bleisakkumulators sehr nahekommt. Um sie zu bestimmen, mußten wir als kompensierende EK 2 Akkumulatoren nehmen, was indessen leicht zu einer starken Erkitzung des Gefallsdiahtes führen wurde. Deshalb benutzt man hier folgende Anordnung

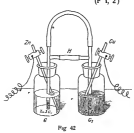
Schaltungsskızze 10



Man schaltet in den Galvanometerstomke iss Bunsen-Element B mit der EK = B und Leclanche - Element Lmit det EK = L gegenenander und Bgegen den Akkumulator A Verschebt man den Schleifkontakt wieder derart, daß das Galvanometer keinen Ausschlag gibt, so gilt

$$B-L=\frac{Vl(a-i)}{l(a-b)}, B=\frac{Vl(a-i)}{l(a-b)}+L$$

Versuch 15. Klemmspannung (F 1, 2)



Es wird ein Daniell-Element folgender, etwas abgeanderter Form (Fig 42) zusammengestellt

G und G₂ sund zwet wetthalsige Fläschchen von etwa50 ccm Fassungs-vermogen Das einenimmt eine noimale Losung von Kupfersullat und einen kupferstab, das andere einen onrmale Losung von Zinksulfat und einen Zinkstab auf Die Flüssig-keiten sind durch den mit

einei normalen Chlorkaliumlosung gefülltem elektrolytischen Stromschlussel H (S 19) verbunden

Dieses Daniell-Element D_1 unterscheidet sich von dem bei Veisuch 14 benutzten D_1 hauptsachlich daduich, daß bei ihm die beiden Losungen nur duich die schmäle und Tange Rohre des Hebeis in Verbindung stehen, bei D_1 abei duich die zahllosen und kurzen Porenkanale der Tonzelle, deshalb ist der innere Widerstand von D_2 wesentlich großer als derjenige von D_1

Bestimmt man in derselben Weise wie bei Versuch, 14 die EK von D_3 , so wird angenahert derselbe Wert gefunden wierfui D_4 , weil der in bieden Elementen sich abspielende cheinische Vorgang der gleiche ist und durch diesen im wesenlichen die EK bestimmt wird — Schaltet man aber einmal an D_3 , ein andermal an D_4 direkt an ein und dasselbe Vollmeter mit einem nicht zu größen inneren Widelstand, so werden die Angaben nicht übereinstimmen, D_3 wird einen geinigeren Ausschlag veranlassen Das kommit daher, daße in Vollmeter nicht ohne weiteres die EK, sondern nich de Spannung anzeigt, welche vei braucht wird, wenn der Strom von der einen Klemme des Instrumentes durch dessen Drahkvindungen zus andern fließt

Diese nennt man Klemmspannung Kl Unter Klammspannung eines Elementes versteht man denjenigen Teil der EK, welcher außerhalb desselben zur Verwendung kommt

Wenn an das Daniell-Element das Voltmeter angelegt wird, so entsteht ein Stromkieis Denken wir uns diesen durch den Kreis Fig 43

a und a_1 seien die beiden Klemmen des Vollmeters, b und b_1 die beiden Pole des Elements Der Widerstand des Vollmeters sei w_a , der des Elements w_μ , der der Verbindungsdrahte praktisch Null Durch den gesamten Kreis wird der Strom mit EK Volt gedruckt

dargestellt

 $a \xrightarrow{w_L} b_1$ $b \xrightarrow{\text{Fig. 43}} b_1$

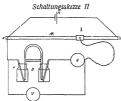
und ist infolgedessen $i=\frac{EK}{w_a+w_l}$ Ampere Ein Teil von EK, $Kl=iw_a$, wird gebraucht, wenn der Strom von a nach a_1 fließend 'den Widerstand w_a uberwindet, der Rest $e=iw_l$, wehn er von b_1 nach b fließend den Widerstand w_l uberwindet, er 'geht stets als Warme verloren

Es ergibt sich hiernach EK = e + Kl oder $Kl = EK - i w_i$

Andererseits ist
$$\frac{Kl \cdot \bullet}{EK} = \frac{\iota w_a}{\iota (w_l + w_a)}$$
, $Kl = EK \frac{w_a}{w_a + w_l}$

Das Voltmeter, welches eben nur Kl mißt, muß bet D_a eine eiheblich unter der EK liegende Spannung anzeigen, wenn sein Widerstand im Verhaltins zu dem des Elementes bei dem besonderen Bau desselben klein ist Man kann praktisch wie bei D_a die EK von Gebrauchselementen aus dem Grunde mit einem Voltmeter angenahert bestimmen, weil dann das Umgekehrte zufrift

Genau laßt sich unter Benutzung eines Voltmeters die EK nur dann ermitten, wenn das Element, trotzdem das Voltmeter angeschaltet ist, keinen Strom liefeit. Das gelingt mit der Anordnung der Schaltungsskuzze 11



Man verschiebt den Schleifkontakt iz so lange, bis der Stromzeiger G auf Null steht Der Strom, welchei jetzt von a über M, nacht i gelangt wie derseine Spannung bewegt wie derjenige, welcher von a über V nach i gelangt Diese Spannung zeigt das Voltmeter V nach et gelangt das Voltmeter V an Sie ist aber auch gleich der EK des Danieli-

Elementes, weil sie diese, wenn in G kein Strom fließt, gerade kompensieren muß Also zeigt in diesem Falle das Voltmeter auch die EK des Daniell an Der Strom, der naturlich auch hier notig ist, um das Voltmeter zum Anschlag zu bringen, wird nicht von D, sondern von A geließert

Die Anordnung in Schaltungsskrzze 11 unterscheidet sich von der in Skrzze 9 einzig und allein dadurch, daß das Voltmeter nicht an a und b, sondern an a und t angeschlossen ist Nach Skrzze 9 mussen wir die Voltmeterangaben mit dem Verhaltins der Drahtlangen $\frac{a-1}{a-b}$ multiplizieren, um die EK zu bekommen, nach Skrzze 11 dagegen lesen wir die EK direkt am Voltmeter ab Das ist naturlich einzacher, weil dann der Gefallsdraht gar keiner Eintellung bedarf und infolgedessen auch genauer, weil man, nicht wie nach Skrzze 9, von etwaigen Fehlern in der Einteilung des Gefallsdrahtes abhangt Wenn trötzdem bei Veissch 14 die Anordnung der Skrzze 9 benutzt

wurde, so geschah das, um mit dem Prinzip der Kompensationsmethode vertrauter zu machen

Versuch 16. Messung mit Dekadenrheostat, Kapillarelektrometer und Normalelement.* $^{\circ}$

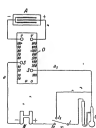
(F 8, 1)

Bei dei in Versuch 14 und 15 befolgten Anwendung der Komnensationsmethode ist man auf die Genauigkeit der Voltmeterangaben angewiesen Man kann sich aber davon abhangig machen, wenn man als Spanningsnormale ein galvanisches Element benutzt, welches. wenn man es nach einer bestimmten Vorschrift hergestellt hat, auch eine ganz bestimmte, genau bekannte EK besitzt. Man ermittelt dann die an den Enden des Gefallsdrahtes bestehende Spannung des kompensierenden Stromes nicht mit dem Voltmeter, sondern mittels jenes Normalelementes Damit diese wahrend der Messung der EK unbekannter Elemente konstant bleibt, muß der Gefallsdraht einen erheblichen Widerstand besitzen. Dies ist hei dem Ostwaldschen Dekaden heostaten der Fall Bei demselben handelt es sich also im Grunde genommen auch um einen Gefällsdraht, nur daß derselbe in seiner Lange nicht geradlinig aufgespannt, sondern in bestimmten Widerstandseinheiten auf einzelne Rollchen aufgewickelt ist Zufolge dieser besonderen Einrichtung last sich hier die zur Kompensation benotigte Spannung nicht kontinuierlich, sondern nur sprungweise abzweigen Als Nullinstrument wird weiter an Stelle des Galvanometers ein Kapillarelektrometer benutzt

Schaltungsskizze 12

- O Ostwaldscher Dekadenrheostat (Fig 26 S 38)
- C Kapıllarelektrometer mit Taster Γ (Fig 17 u 18 S 30)
- A Ein Bleisammler
- N Cadmium-Normalelement (Fig 8 S 18)

Der Bleiakkumulator A ist an die beiden Klemmen $\nu \nu$ des Rheostaten angeschlossen, so daß er duich dessen Gesamtwiderstand



kurzgeschlossen ist Da letzterer 1000 Ohm und die elektromoto-iische Kraft des Akkumulators ca 2 Volt betragt, so fließt jetzt nach dem Ohmschen Gesetz $Ampete = \frac{Volt}{Ohm}$ ein Strom von nur etwa 2 Milliampere (der geinge innere Widerstand des Akkumulators kann für diese ungefahre Schatzung dei Stiomstarke unberücksichtigt bleiben) Man kann infolgedessen den Akkumulator wahrend des Versuches dauernd angeschlossen lassen

Zwischen den beiden Anschlußklemmen $\nu\nu$ besteht nun ein bestimmter Spainungsunterschied E

Wir ermitteln zunachst diesen, indem wir das Cadmium-Normalelement N (s S 18) mit der bekannten EK von 1,0183 Volt mit dem Kapillarelektrometei in einen von zwei Stopseln ss, die auf Stifte gesetzt weiden, ausgehenden Zweigstiomkiers schalten, den Cadmiumpol gegen den Bleipol des Akkumulatois, und den Widerstand w bestimmen, der zwischen den beiden Stopseln vorhanden sein mußte, wenn in dem Zweigstromkiers kein Strom fließt. Es gilt dann $E = \frac{1009}{50183}$

Das Elektiometer ist fur gewohnlich durch den Taster T in sich kurzgeschlossen, indem ι mit ι_1 verbunden ist, ein Stiomfluß bei a a, aber unterbunden Wird die Tasteifeder herabgediuckt, so wird die Verbindung von ι und ι_1 unterbrochen, die von ι und ι_2 hergestellt und so Stromfluß von a durch das Normalelement und das Elektrometer ermoglicht, dessen Meniskus in der Kapillare bei Stromfluß steigt oder fallt Diese Ausschlage werden durch ein Fermohi beobachtet und konnen vermittels eines in demselben angebrachten Maßstabes gemeessen werden

Von den beiden Stopseln s dient der eine zum Stopseln der Zehner-, der andere zum Stopseln der Hunderter-Ohm des Rheostaten Man setzt zunachst beide auf die Nullstifte und wird nun bei kurzem Tasten beobachten, daß der Meniskus in einer bestimmten Richtung ausschlagt Nun steckt man den 100 er-Stopsel auf den 100 er-Ohmstift, beobachtet den Ausschlag, dann auf den 200e i Ohmstift, beobachtet wieder usf, bis der Ausschlag in entgegengesetzter Richtung erfötgt Man stopselt dann um einen Stift zuruck und verfahrt nun mit dem 10 er-Stopsel in derselben Weise Gesetzt den Fall, der 100 er-Stopsel stecke auf dem 400 er-Ohmstift und der Wechsel im Sinne des Elektrometerausschlages erfolge beim Übergang des 10er-Stopsels vom 80ej - zum 90 er-Ohmstift, so liegt der Widerstand,

der sich zwischen den Stopseln befinden mußte, wenn daß Elektrometer keinen Ausschlag zeigen sollte, zwischen 480 und 490 Ohm Wir finden ihn in folgender Weise Betragt beispielsweise der Ausschlag bei 480 Ohm 6 Skalenteile in der einen Richtung, bei 490 Ohm 12 un der anderen, so entsprechen 18 Skalenteile 10 Ohm, 6 also 3,3 Ohm und der gesuchte Widerstand beträgt 483,3 Ohm Wenn bei diesem Widerstand das Elektrometer nicht ausschlagt, also in der bei a_{i} abgehenden Zweigleitung kein Strom fließt, so findet über diese 483,3 Ohm des Rheostatenwiderstandes ein Sgannungsabfall statt, welcher gleich ist dei elektromotorischen Ktaff des Normalelementes – 1,0183 Volt, über 1000 Ohm also ein solcher von

$$\frac{1000}{483.3}$$
 = 2,1068 Volt

Dieses ist dann E die Spannung an den Anschlußklemmen ν ν Nach dieser Feststellung laßt sich nun die unbekannte Elk galvanischer Elemente mit derselben Anoidnung messen

Wil schalten z B das in Fig 42 gezeichnete, schon einmal gemessene Daniell-Element in die durch die Schaltungskrizze 12 veranschaulichte Anoidnung an Stelle des Normalelements N ein, den positiven Kupferpol gegen den positiven (PbO_x) Pol des Akkumilators und kompensieren seine EK in derselben Weise durch Versetzen der Stopsel ist das Elektrometer stromlos bei y Ohm, so ist die EK des Daniell-Elements

b) Einzelpotentiale.

(F 8, 5)

Schaltungsskizze 12 (S 75)

 A) Die elektromotorische Kraft ist gleich der Differenz dei Spannungen Elektrode/Losung

Versuch 17 *

Man bestimmt zunachst wie bei Versuch 15 mit Hilfe des Normalelementes die Spannung an den Klemmen $\nu\nu$ Danach schaltet man an Stelle des Normalelementes ein Element folgender Art $\hat{}$

welches man in dei Weise aufbaut, daß man das Glaschen mit ${\rm CuSO_1}$ und dem Kupferstab von Versuch 15 (Fig 42 S 72) vermittels des elektrolytischen Stromschlussels (Fig 10 S 19) mit der Normalelektrode

(Fig 9 S 19) verbindet Die EK des so hergerichteten Elementes bestimmt man genau, wie die des Daniell-Elementes bei Versuch 16, durch Kompensation

Dabet weiß man zunachst nichts über die Stromichtung in diesem neuen Element, d h man weiß nicht, ob man das Kupfer oder das Quecksilber gegen den +Pol des Akkumülatois zu schalten hat Man ermittelt dies aber leicht, da niu dann, wenn gleiche Pole gegenemandergeschaltet sind, beim Kompensationsverfahren die den Eintritt der Kompensation anzeigende Stromumkehr (Umkehr in dei Richtung des Elektrometerausschlages) gefunden wird, andernfalls aber nicht

Man wird so beobachten, daß dei Kupfer pol gegen den +-Pol des Akkumulators geschaltet weiden muß, daß das Kupfer also gegen das Quecksilber dei Normalektrode positiv ist Da nun jede elektromotorische Kraft sich aus den beiden Spannungsdifferenzen zusammensetzt, welche an der Beruhrungsstelle Metallil Losung auftieten (Flussigkeits- und Konzentrationskeiten sollen hier zumachst außer Betracht gelassen weiden) und die Losung sich entgegengesetzt ebenso stark ladt wie das Metall, so ist die Losung am Kupferpol negativ gegen die Losung am Ouecksilbei der Normalelektrode

Die Spannungsdifferenz an der Beruhlungsstelle Metall/Losung kann man nicht messen, sondern man bestimmt stets die Differenz zweier solcher Spannungsdifferenzen Metall/Losung, ahnlich wie man stieng genommen nur Temperaturdifferenzen bestimmt. Wie man nun den Abstand der Temperatur eines Korpers von dei eines zweiten, die man willkurlich gleich Null setzt, schlechthin als seine Temperatur bezeichnet, so bezeichnet man auch die Differenz in dem Spannungsunterschied einer Kombination Metall/Losung gegen den einer anderen, wilkurlich gleich Null gesetzten, schlechthin als die Spannung oder das Potential der Kombination oder der Elektrode und versieht dessen Zahlenweit mit dem Vorzeichen der Ladung des Metalls ist hiernach klar, daß das Potential ein und derselben Elektrode verschieden ist je nach der Bezugs- oder Nullelektrode. In der Tat sind zwei solcher Nullelektroden im Gebrauch die Tropfelektrode und die Wasserstoffelektrode H2/n-H2SO, Die auf die erste bezogenen Potentiale nennt man die absoluten und bezeichnet sie mit 6, die aut die zweite bezogenen nennt man die relativen und bezeichnet sie mit & Zwischen beiden besteht die Beziehung

$$\varepsilon_h = \varepsilon_o - 0.277 \text{ Volt}$$

Bei unserer Normaleiektrode ist $\varepsilon_o=+0,560$ Volt, ε_h also =+0,283 Volt Gesetzt nun den Fall, wir hatten fur die EK unserer Kette Hg/Hg₅Cl₅, 'n-KCl-n-CuSO₄/Cu 0,021 Volt gefunden, so ware das Potential ε_o Cu/n-CuSO₄, da es gegen die Normaleiektrode ebenfalls positiv ist +0,560+0,021=+0,581 und $\varepsilon_h=+0,304$ Volt

Wii verbinden jetzt weiter das Glaschen mit dei Zinksulfatlosung und dem Zinkstab Fig 42 (S 72) mit der Normalelektrode durch den elektrolytischen Stromschlussel (S 19) und bestimmen die EK der Kefte He/Hs-Cl. n-KCl. n-KCl. n-T. SO./Zn

Hierbei muß dei Zinkpol gegen den — Pol des Akkumulators geschaltet werden Also ist das Potential von Zn/ZnSO₄ negativ gegen das der Normalelektrode Gesetzt den Fall, wir finden fur die EK 1,082, so ist fur die Kombination Zn/n ZnSO₄ $\varepsilon_s = +0.560 - 1.082 = -0.522$ Volt und $\varepsilon_{sc} = +0.799$ Volt

Die EK eines Elementes ist immer gleich der Differenz der s_{g} odei dei s_{g} Weite der einzelnen Elektroden, aus denen es zusammengesetzt ist Diese Differenzbildung kann in zweierlei Weise erfolgen Z B wenn wu die & Weite benutzen, nach

- 1) ε Cu/n-CuSO₁ ε Zn/n-ZnSO₁ = +0,581 (-0,522) $^{\sim}$ +1,103Volt 2) ε Zn/n-ZnSO₄ - ε Cu/n-CuSO₁ = -0.522 - (+0.581) = -1.103 Volt
- Nach 2) bekommt man fur die EK einen negativen Wert, was zumachst widersinnig erscheint Das ruhnt daher, daß bei dieser Art der Differenzbildung die EK als Spannung des Zinks dem Betrage und Vorzeichen nach gegen die des Kupfers Null erscheint, nach 1) als Spannung des Kupfers dem Betrage und Vorzeichen nach gegen die des Zinkses Null Wir erhalten also die EK und gleichzeitig das Vorzeichen der Ladung desjenigen Metalls, welches in dei Differenz zuerst geschrieben wird, d h gleichzeitig Außschluß übei die Stominichtung in dem arbeitenden Element

Der aus der Differenz der Einzelpotentiale berechnete absolute Wert der EK muß mit dem bei Versuch 16 duekt gefundenen übereinstimmen

Die eben erorterten Verhaltnisse lassen sich in folgender Weise besein überblicken Wir zeichnen 3 [Linnen (Fig 44) ab, cd unfd ej Etwa in der Mitte von ab machen wur einen Punkt x und tragen nach oben und unten mehrmals eine gleiche Strecke ab, die 0,1 Volt bedeuten soll und bezeichnen sie mit 0,1, 0,2 usw Volt Der Ausgangspunkt eihalt die Bezeichnung Null, er soll das absolute Potential Null, das Potential dei Tropfelektrode bedeuten Wil ziehen durch den

Punkt eine Senkrechte gh zu ab Unten bei 0,277 und 0,560 Volt ziehen wir zwei weitere Senkrechte the und 1m, welche den Potentialen der Wasserstoff- resp der Normalelektrode zukommen. Wo die



eistere die mittlere Linie cd schneidet y, setzen wir eine Null hin und fragen von da aus wieder nach öben und unten die für 0,1 Volt gewählte Strecke ab und bezeichnen die einzelnen Punkte mit 0,1, 0,2 usw Volt Ebenso verfahren wir mit dem Schmittpunkt z der Senk-iechten lm mit de linken Vertkallinne ef

Wenn nun das Potental irgendemer Elektrode gegen die Normalelektrode gemensen wurde, so tragen wir die gefundene
Anzahl Volt in den gewählten Langeneinheiten von 2 aus auf die linke
Vertikale ef ab, nach unten, wenn das Potential
positiv gegen die Normalelektrode ist, andeinfalls nach oben, und errichten
in diesen Punkten eine

punktierte Senkrechte auf auf ef Die Schnittpunkte mit der rechten und mittleien Vertikalen geben uns dann die e und en korte mit dem Vorzeichen + oder –, je nachdem sie unter- oder oberhalb der Nullinien liegen Die negativen Seiten der Potentiallimien sind in dei Zeichnung schräftert Mit den bei den vorangehenden Veisuchen gegen die Normalelektrode gemessenen Spannungsdifferenzen von Cu/in-CuSO₄ und Zn/a-ZnSO₄ ist so verfahren worden Die Entiernung der beiden für diese gezogenen punktierten Senkiechten eitspricht der EK des Daniell-Elements Man erkennt auch aus der Zeichnung leicht die Zahlenbeziehungen dei zwei Nullelektroden zuennäder und zur Normalelektrode

 β) Abhangigkeit der Potentiale von der Konzentration der elektromotorisch wirksamen Stoffe

Vorbemeikung Die Spannungsdifferenz an dei Beruhrungsstelle eines Metalls mit der wasserigen Losung eines seiner Salze ist bestimmt durch die Neinstsche Gleichung

1)
$$\varepsilon = \frac{RT}{nE} \ln \frac{P}{n}$$

(R Gaskonstante, T absolute Temperatur, n Wertigkeit des Metalls, F 96540 Coulombs) P bedeutet den Losungsdruck des Metalls, sen Bestreben, unter Aufnahme positiver Ladungen lonen 2u bilden, er ist um so größer, je unedler das Metall ist, p bedeutet den osmotischen Druck der lonen des betieffenden Metalls, ihr Bestreben, unter Abgabe positiver Ladungen Metalle zu bilden, er ist der Konzentration proportional

Versteht man unter e die Ladung des Metalls gegen die Losung, also das, was wir Potential genannt haben, so mussen wir schreiben

2)
$$\varepsilon = -\frac{RT}{nR} \ln \frac{P}{n}$$
,

weil das Metall zufolge seines Losungsdruckes positive Ionen liefert und infolgedessen selbst negativ wiid (die Losung positiv), wenn P > p ist, andernfalls aber, wenn P < p, positiv

P ist eine für ein Metall charakteristische Große [Bei einem gegebenen Metall konnte dieselbe nur noch mit dessen Dichte oder Konzentration variieren Da letztere bei einem kompakten Metall konstant gesetzt werden kann, so darf das auch mit P geschehen

Schreibt man 2) wie folgt

3)
$$\varepsilon = -\frac{RT}{nF} \ln P + \frac{RT}{nF} \ln ck$$
,

ındem fur $p=k\,c$ gesetzt wırd, wo c die Konzentration der Ionen (Grammion pro Liter), k eine Konstante bedeutet, oder

4)
$$\varepsilon = -\frac{RT}{nR} \ln \frac{P}{k} + \frac{RT}{nR} \ln c$$
,

so wird, wenn c=1 ist

5)
$$\varepsilon' = -\frac{RT}{nF} \ln \frac{P}{k}$$

Diesen Wert, also das Potential, welches ein Metall gegen eine Losung seiner Ionen von der Konzentration =1-aufweist, nennt man sein elektrolytisches Potential Es sei mit A bezeichnet (gebrauchlich ist auch die Bezeichnung $_{g}$)

6)
$$A = -\frac{RT}{nF} \ln \frac{P}{k}$$
.

Bet gegebener Temperatur ist A fur ein gegebenes Metall, ebenso wie P und k eine Konstante Da der Losungsdruck um so großer, je unedler ein Metall ist, so ist auch das elektrolytische Potential um so negativer, je unedler das Meţall ist, wenn man bedenkt, daß A eine negative Große ist.

Setzt man 6) in 4) ein, so wird

7)
$$\epsilon = A + \frac{RT}{nF} \ln c$$
,

woraus folgt, daß mit sinkender Ionenkonzentration die Metallpotentiale negativer, unedler werden, und zwar theoretisch unbegrenzt Die Veredelung der Mefallpotentiale mit steige nder lonenkonzentration findet ihre Grenze in der beschrankten Loslichkeit der Metallsalze

Eine Spannungsdifferenz tritt auch bei der Beruhlung gewisser Nichtmetalle — Chlor, Brom, Jod, Sauerstoff — mit den Losungen ihrer negativen Ionen auf Sie kann gemessen weiden mit Hilfe einer unangreifbaren Elektrode, z B Platin, welches eine bestimmte Menge jener Stoffe lost und sich dann wie eine metallisch leitende Modifikation derselben verhalt Auch für diese gilt die Nernstsche Gleichung 1), und es bedeutet dann P den Losungsdruck des Metalloids, sein Bestieben, negative Ionen zu bilden Nür muß man hier, wenn wieder e das Potential, d h die Ladung des Platins gegen die Losung bedeutet, schneiben

$$\varepsilon = + \frac{RT}{nF} \ln \frac{P}{pm}$$
,

weil das Metalloid negative Ionen liefert und das Platin positiv ladi, wenn P>p ist, negativ, wenn P<p, und p^m , weil aus dem mehratomigen Moi eines Metalloids nicht ein, sonden in lonen entstehen, z B. Cl₁ \longrightarrow 2 Gl' m=2, wahrend die einatomigen Mole der Metalle nur ein Ion liefein, z B Zn \longrightarrow Zn und deshalb p mit der ersten Potenz in die Gliechtung eingeht

Ferner ist hier P bei einem gegebenen Metalloid wegen der meist veranderlichen Dichte desselben keine Konstante, sondern der Dichte oder Konzentration proportional

8) $\varepsilon = \frac{RT}{T} \ln \frac{k'}{lm} + \frac{RT}{T} \ln \frac{C}{lm}$

Setzen wir wieder
$$P=k'C$$

$$p=k'C$$

$$(C=\text{Konz des Metalloids }c=\text{Konz seiner Ionen}),$$
so ergibt sich $\varepsilon=+\frac{RT}{nF}ln\,\frac{k'C}{km\ e^m}$ oder

Ist C = c = 1, so ist wieder

9)
$$\delta = \frac{RT}{nT} \ln \frac{k'}{km} = A$$

das elektrolytische Potential, d h fur diesen Fall dasjenige, welches ein Metalloid zeigt, wenn seine und seiner Ionen Konzentration gleich eins bzw überhaupt gleich ist — Aus 8) und 9) ergibt sich

$$\varepsilon = A + \frac{RT}{nF} \ln C - \frac{RT}{nF} \ln c^m$$

und es folgt, daß das Potential eines Stoffes, der negative lonen hefert, um so positiver ist, je großer seine Konzentration ist, und daß auch mit sinkender lonenkonzentration ein Metalloidpotential positiver wild

Ganz allgemein erhalt man fur beliebige elektromotorisch wirksame Stoffe die Potentialformel mit richtigem Vorzeichen, wie folget

Jedem Potential entspricht ein bestimmter Vorgang an der Elektrode, z B

dem Chlorpotential
$$Cl_2 \preceq 2 Cl' + 2 F$$

... Zinkpotential $Zn \preceq 2 Zn - 2 F$

Man schreibt nun diesen Vorgang steis so, daß die Stoffe rechts des z≥ Zeichens, aus denen links desselben durch Aufnahme negativer Ladungen entstehen, also für unseie beiden Beispiele

$$Cl_2 - 2 F \rightleftharpoons 2 Cl'$$

 $Zn = -2 F \rightleftharpoons Zn$

Dann gilt immer $\varepsilon = \frac{RT}{nF} \ln k \frac{c_1 m_i}{c_1^2 m^2_i} \frac{c_2 m}{c_1^2 m^2_i}$ inksstehende Stoffe rechtsstehende Stoffe

wo n die Zahl der Ladungen, die bei dem Vorgang aufgenommen werden, c die Konzentrationen und m die Anzahl Mole resp Ionen der Stoffe bedeuten

Muthin 1
$$\varepsilon Cl_2 = \frac{RT}{2F} \ln k \frac{\varepsilon Cl_2}{\varepsilon Cl'}$$

11 $\varepsilon Zn = \frac{RT}{2F} \ln k' \frac{\varepsilon Zn}{\varepsilon Zn}$

In II ist cZn eine Konstante, die mit k' zu k'' vereinigt weiden kann, so daß man bekommt

1)
$$\varepsilon C l_2 = \frac{RT}{2F} \ln k + \frac{RT}{2F} \ln \varepsilon C l_2 - \frac{RT}{2F} \ln \varepsilon C l'$$

11) $\varepsilon Z n = \frac{RT}{2T} \ln k'' + \frac{RT}{2T} \ln \varepsilon Z n'$

wo die ersten Glieder die elektrolytischen Potentiale A bedeuten

Versuch 18. Das Potential Kupfer/Cupriion und Zink/Zinkion*

Durch entsprechende Verdunnung mit destilliertem Wasser der in Versuch 17 benutzten Losungen werden folgende Losungen hergestellt

und genau wie dort die folgenden Ketten gemessen

Die Resultate stellt man nebst den fur normale Konzentration gefundenen vom Versuch 17 nach Art der Übersicht 6 zusammen

Übersicht 6 Potentiale ε gegen N E

	Cu in	ε	Zn m	3
	n - GuSO ₄		n-ZnSO4	
	n/10- n		n/10-ZnSO4	
6	n /100~ "		_	

Es wird sich zeigen, daß das Kupfer, welches in n-CuSO, gegen die Normalelektrode positiv geladen war, mit sinkender Cu -konzentration dieser gleich und schließlich negativ gegen dieselbe wird. Die Forderung der Formel 7 (S 82), daß durch die Verdunnung das Metallpotential untedler, negativer wird, wird mithin durch den Versuch bestätigt. Auch beim Verhalten des Zinkes fritt dieses zufage

Die für die Metallpotentiale gegebene Formel

$$\varepsilon = A + \frac{RT}{nF} \ln c$$

geht, wenn man fur R und F die entsprechenden Werte setzt und den naturlichen mit dem dekadischen Logarithmus vertauscht, in folgende über

$$\varepsilon = A + \frac{0,0002 \ T}{n} \log c \ Volt$$

und für 17° C
$$c = A + \frac{0.058}{2} \log c$$
 Volt,

da n die Wertigkeit für Zink und Kupfer = 2 ist

Eine Anderung der Ionenkonzentration um eine Zehnerpotenz sollte danach eine Potentialänderung von 29 Millivolt hervoriufen

Tatsachlich findet man nut eine solche, die 20 Millivolt kaum überschieitet. Der Grund ist der, daß eine Andeiung der Konzentration des Salzes nicht immet die gleiche Anderung der Konzentration der Ionen bewirkt, aber allein diese ist für die Potentialanderung bestimmend.

Versuch 19 Das Potential Jod/Jodion (F 8, 8)

Das Potential von Jod-Jodkaliumlosungen ist bei 17°C bestimmt durch die Formel

$$\epsilon = A + \frac{0.058}{2} \log c J_2 - \frac{0.058}{2} \lg c^2 J'$$

Es werden zwei Messungsreihen ausgeführt. Bei der einen ist cJ_2 konstant und cJ' variabel, bei der anderen ist cJ' konstant, aber cJ_2 variabel

Man stellt sich 50 ccm einer n-KJ-losung her, wobei die Jodkaliummenge auf nicht genauer als 0,02 bis 0,03 g abgewogen zu werden braucht

1 Messungsreihe Losung A₃ 25 ccm n-KJ-losung sattigt man durch kraftiges andauerndes Schutteln mit Jod (nach feinem Zerreiben)

$$A_1 = n$$
-KJ, J_2 gesättigt

Losung A_9 5 ccm A_1 werden mit Wasser auf 50 ccm verdunnt und mit etwas Jod geschuttelt

Losung $A_{\rm 0}$. 5 ccm $A_{\rm 2}$ werden mit Wasser auf 50 ccm verdunnt und mit Jod geschuttelt

Diese drei Losungen werden nachemander durch den elektrolytischen Stromschlussel mit der Normalelektrode verbunden und, nachdem man einen Platindraht eingetaucht hat, die EK dei so entstandenen galvanischen Elemente gemessen

2 Messungsrethe 10 ccm der n-KJ-losung werden mit. Wasser zu einer n/10-KJ-losung verdimnt

Losung B_1 5 ccm A_2 (n/10-KJ, J_2 gesatfigt) werden mit n/10-KJ-losung zu 50 ccm verdunnt

$$B_1 = n/10$$
-KJ, $J_2 = \frac{1}{10}$ gesattigt

Losung B_2 5 ccm $^{\circ}B_1$ werden mit $^nI_{10}$ -KJ-losung zu 50 ccm verdunnt

$$B_2 = {}^n I_{10}$$
 - KJ, $J_2 = \frac{1}{100}$ gesattigt

Die Potentiale dieser Losungen werden in derselben Weise wie die der diei ersten gegen die Normalektrode gemessen

Alles in allem haben wir dann folgende Potentiale bestimmt

Die Resultate werden zeigen, daß bei konstantem c Ja (1 Vertikalreihe) abnehmender Jodidgehalt die Potentiale positiver macht, wahrend sie bei konstantem c I' (2 Veitikalreihe) und sinkender Jodkonzentiation negativer werden Die Betrage aber, um welche eine Konzentrationsanderung von einer Zehnerpotenz die Potentiale verschiebt, weichen z T nicht unerheblich von denienigen ab, welche die Nernstsche Formel erwarten lassen konnte. Das hangt wieder damit zusammen, daß das Jodkalium in den benutzten Losungen nicht vollsfandig dissozuert ist, vor allem aber damit, daß Jod und Jodion unter Bildung von Trijodion, J',, aufeinander einwirken und sich mit ihm ins Gleichgewicht setzen J. + J' > J'a In der Nernst'schen Formel treten aber nur die Konzentrationen an Jodion und freiem Jod auf Das Massenwirkungsgesetz lehrt fui jeden einzelnen Fall, ob die Konzentiationsverschiebung des einen oder anderen wirksamen Stoffes, die einer Verdunnung der Gesamtkonzentration um eine Zehnerpotenz entspricht, mehr oder weniger weit hinter dem Betrage einer Zehnerpotenz zuruckbleibt bzw über diesen hinausgeht Dem entsprechen die beobachteten Abweichungen der Potentialanderungen von den bei bloßer Berucksichtigung der Gesamtkonzentration zu erwartenden Betragen

c) Konzentrationsketten.

(F 8, 3)

Schaltungsskieze 12 (S 75)

Versuch 20 Kette Ag/n/10-AgNOs-n/100-AgNOs/Ag

An Stelle des Normalelementes in der Schaltungsskizze 12 (S 75) schaltet man ein Element folgender Art

Zu dem Ende stellt man zunachst ca 120 ccm einer 5 % igen Cl-freien Losung von KNO_n her Davon nimmt man 20 ccm und lost darin ca 0,34 g AgNO₈. Die Losung ist dann ungefahr **i,0 an letzterem Man fullt davon etwa 8 ccm in ein weithalsiges 20 bis 30 ccm fassendes Piaparatenglas I, andererseits verdunnt man 10 ccm in einem Mafschlem mit obiger, KNO₈-losung genau zu 100 ccm Davon fullt man 10 ccm in ein gleiches Praparatenglas II in I und II steckt man nun je ein kleines, etwa 1 qcm großes Silberblech, an dem sich ein Platindraht angeschmolzen findet und setzt je einen, Koikstopfen auf, derart, daß der Platinzuleitungsdraht zwischen diesen und der Glaswand eingekleimmt wird Die Bleche sollen in die Losung untertauchen

Die Verbindung der beiden Gefäße wild durch den elektrolychen Stromschlüssel (S 19), der mit der gleichen KNOg-losung gefüllt ist, heigestellt dadurch, daß man dessen Schenkel durch Locher in den Stopfen steckt und die EK diesei Kombination wird, wie bei Versuch 16 (S 75), gemessen Man wird finden, daß die konzentierte Silberlosung gegen den + Pol des Akkumulators geschaltet werden muß

Ist die Konzentration der Ag-ionen in der konzentrieiten Losung c_1 , in der verdunnten c_2 , so sind die Einzelpotentiale (S 84, n ist hiel = 1)

$$\varepsilon \, Ag/Ag \, c_1 = A + 0,0002 \, T \log c_1$$

 $\varepsilon \, Ag/Ag \, c_2 = A + 0,0002 \, T \log c_2$

und die EK der aus beiden zusammengestellten Kette (S 79)

$$EK = 0,0002 \text{ T lg } \frac{c_1}{c_2}$$

Ein solches Element, dessen EK nu von dem Konzentrationsverhaltnis dei Ionen abhangt, nennt man eine Konzentrationskette Wenn dieselbe Strom Infert, so scheidet sich aus der konzentreten Losung metallisches Silber aus, in der verdunnten geht welches in Losung, so daß der Gesamtvorgang darm besteht, daß die verdunnte Losung sich auf Kosten der konzentrierte Deung genau 10 mal so viel Herstellung enthalt unsere konzentrierte Losung genau 10 mal so viel Silber wie die verdunnte im gleichen Volumon Wenn samtliches AgNO₂ elektrolytisch dissoziiert oder auch nur die Dissoziation desselben bei veischiedeten Konzentrationen prozentual dieselbe, also der Dissoziationsgrad der gleiche ware, so wurde $c_1/c_2 = 10$ und EK = 0,0002 T, für eine Temperatur von 17° C (T = 17 + 273 = 0,058 Volt sein Da in Wirklohkeit aber mit steigender Verdunnung der

 Ξ

Dissoziationsgrad wachst (S 62), so ist in unserem Falle dieses Verhaltins < 10 und dämit auch EK < 0,058 Volt Strenggenommen intt bei solchen Keiten noch an der Beruhrungsstelle der verschieden konzenhrerten Losungen eine kleine Spannungsdifferenz auf, die man "Plussigkeitskete" neunft, und die durch die verschiedene Wanderungsgeschwindigkeit der Ionen bedingt ist In unserem Falle kann dieselbe aber vernachlassigt weiden, weil der Stromtransport wesentlich von den K- und NO_2 -ionen ubernommen wird .

Versuch 21. Verminderung der Ionenkonzentration durch Bildung schwer foslicher Salze oder komplexer Ionen*

(F 8, 3)

Nach Beendigung von Versuch 20 werden nach jedesmaligem Herausnehmen des Stromschlussels zu der ver dunnten Losung nacheinander die in der Übersicht 7 unter Nr 2 bis 6 verzeichneten Zusatze gemacht und nach gutem Mischen und Einsetzen des Stromschlussels jedesmal die EK gemessen Die erhaltenen Werte werden unter EK verzeichnet

	Obersicht 7	
Messung Nr	Ag/n/ ₁₀ -AgNO ₂ gegen	EK
1	Ag/n/ ₁₀₀ -AgNO ₃	
2	${ m Ag/n} _{100}$ -AgNO ₃ , so viel einer konz Lösung von KCl zugesetzt, bis kein AgCl mehr fällt	
3	" ebensoviel einer konz Lösung von KBr zugesetzt	
4	, ebensoviel einer konz Lösung von KJ zugeseizt	
5	" so viel einer konz Lösung von KCN zugesetzt, bis alles AgJ gelöst	
6	" so viel einer konz Lösung von K ₂ S zugesetzt, bis kein Ag ₂ S mehr fallt	

Man findet dann, daß in der Reihenfolge der gemachten Zusatze die Ek (ganz betrachtlich ansteigt, was gemaß der Formel S 87 nur dadurch kommen kafn, daß in dei verdunnten Losung durch diese Zusatze in derselben Reihenfolge die Konzentration der Ag-ionen c, abminnit, weil ja c, konstant bleibt Bei Messung 2, 3, 4 und 6 kommt das daher, daß durch hinreichende Mengen von Clr. Br'-, J'-

und S"-1on das Ag -1on fast vollstandig aus der Losung unter Bildung außerst schwei loslicher Salze — AgCl, AgBr, AgJ und Ag $_{\rm s}$ S — entfernt wird, und nur so viel in Losung bleibt, wie der Loslichkeit diesei Salze entspricht Wenn letztere vollig unloslich waren, dann wurde in dei Formel für die Konzentiationskeite

$$EK = 0.0002 T \log \frac{c_1}{c_2}$$
, $c_2 = Null \text{ und } EK = \infty$

sein mussen. Bei Messung 5 dagegen wird nach

$$Ag + 2CN' \rightleftharpoons Ag (CN)'_2$$

Silberion sehr weitgehend in ein komplexes Anion weggefangen

Fur das chemische Verhalten der Silbersalze ergeben sich hieraus sehr wichtige Folgerungen. Von diesen sei nur die erwahnt, daß die Loslichkeit der schwer loslichen Verbindungen in folgender Reihe steiert

$$Ag_{\sigma}S \longrightarrow Ag_{\sigma}J \longrightarrow Ag_{\sigma}Br \longrightarrow Ag_{\sigma}Cl$$

Mit Hilfe der Messung von Konzentrationsketten sind wir in der Lage, die Jonenkonzentration in einer Losung zu ermitteln

Ist z B nach dem Zusatz, det KCI-losung zu der verdunnten $AgNO_8$ -losung eine EK=m gegen die $^{11}_{10}$ - $AgNO_8$ -losung gemessen worden, so errechnet sich für die Ag-konzentration c_2 der verdunnten Losung unter der allerdings nicht genau zutreffenden Annahme, daß in der konzentrerten $^{10}Ag = 0.1$ ist, aus

$$m = 0,0002 \text{ T log } \frac{c_1}{c_2} \text{ und } c_1 = 0,1$$

$$c_2 = \frac{0,1}{num \left(\frac{m}{0.0000 \text{ T}}\right)}$$

Sehr Ichrreich ist es, wenn man die Messung Nr 2 in der Weise ausfuhrt, daß man zur "1,00-AgNO₃-losung zunachst so viel KCI-losung setzt, bis eben kein Niederschlag entsteht und die EK mißt, danach weiter tropfenweise von der KCI-losung, jedesmal die EK messend Man wird hierbe finden, daß letztere ansleugt, obgleich eine weitere Niederschlagbildung nicht zu beobachten ist, und doch mussen wir an Hand unserer Formel schließen, daß lediglich durch den KCI-zusatz die Ag-konzentration vermindert wurde

Der Grund hierfur ist der folgende In dei gesattigten Losung eines Salzes (bei Gegenwart des festen Salzes als Bodenkorper) bestehen folgende Gleichgewichte (angewendet auf das AgCl)

Fur diese verlangt das Massenwirkungsgesetz

 $\frac{[AgCl\ gelost]}{[AgCl\ fest]}$ = konst (Die eckigen Klammein bedeuten Mol-Konzentrationen)

Da [AgCl fest] konstant ist, so gilt auch [AgCl gelost] = konstant

ii) $\frac{[Ag]}{[AgCl]} \frac{[Cl']}{[gelost]} = \text{konst oder da [Ag Cl gelost] konstant ist}$

III) [Ag] [Cl'] = konst

Dieses Produkt heißt das Loslichkeitsprodukt odei Ionenpiodukt Erhohe ich mithin in einer mit ÄgCl gesätigten Losung
[Cl] (was bei dem Versuch nach volliger Ausfällung des Ag als Ag Cl
durch den weiteren Zusatz dei KCl-losung geschah), so muß [Ag]
herabgehen, dies kann naturlich nur durch Zusammentnit von Ag
und Cl' zu undissozuertem AgCl geschehen und da die Losung damit gesattigt ist, muß dieser neugebildete Anteil ausfallen Er ist
nur so geting, daß man ihn nicht sieht

Dieser Befund ist von Wichtigkeit auch für die Zusammensetzung von Normaleiementen und Normaleiektroden (S 18 u 19), welche eine bestigmite Spannung besitzen und auch bei kleinen Stromen, welche sie passieien, beitbehalten sollen. Bei der welfach benutzten Calomelnormaleiektrode z B wird das Quecksilber mit festem $H_{\rm g}$ 2Cl₂ bedeckt und die Losung dadurch damit gesattigt. Gibt die Elektrode nach außen positive Ladungen ab, so scheidet sich $H_{\rm g}$ 2 als $H_{\rm g}$ aus. Das Potential wird sich dadurch aber nicht ändern, da sich von dem festen $H_{\rm si}$ 2Cl₃ sofort wieder bis zur Sattigung lost. Gibt sie negativen Strom ab, so geht $H_{\rm g}$ als $H_{\rm g}$ 2 in Losung. Eine Konzentrationserhohung und damit verknupfte Potentialanderung kann aber wieder nicht eint eten, da die Losung schon an $H_{\rm sig}$ Cl₂ bzw. $H_{\rm g}$ 2 gesättigt ist und das nei entstehende $H_{\rm g}$ 2 mit Cl' der Losung als festes $H_{\rm g}$ 2Cl₃ die Losung verlaßt

Es ist aber nach den eben gemachten Erfahrungen nicht gleichgultig für das Potenhal der Elektrode, mit Losung welcher KCI-konzentration ich sie fulle Diese muß vielmehr eine ganz bestimmte sein. Denn wie oben die Konzentration des Ag , so wird auch hier die Konzentration des Hg , durch Cl' dei art beeinflußt, daß $[H_g$,] [Cl'] eine Konstante ist

d) Gasketten. (F 8, 9)

Schaltungsskizze 12 (S 75)

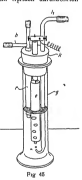
Versuch 22. Kette H./H.SO./O.

An Stelle der Normalelektrode schaltet man ein Element Platin H_a/n - $H_a/O_1/O_2$ Platin, welches man in folgender Weise aufbaut (Fig 45)

Zwei schmale, hohe Praparatenglaser g von etwa \$\beta\$ cm Durchmessei und 8 cm Hohe sind mit je einem vierfach durchbohrten

Gummistopfen k zum Einfuhien eines Gaszu- (i.) und -ableitungsrohres, einer in ein Glasrohr eingeschmolzenen Elektrode e und eines Rezipienten i für den elektrolytischen Stromschlüssel (S 10) h versehen — Die Elektroden werden heigestellt aus je einem Stuck dunner Platinfolie 4×6 qcm, an deren Schmalseite ein Platinfaht angeschweißt ist, den man in ein Glasiohr einschmilzt. Sie werden gut platinieit (S 14) und zu einem Zylinder von ca 1½ cm Durchmessei gerollt

Das Gasableitungsrohr ist in der Fig 45 micht zu sehen Es besteht aus einem —Rohr, dessen außerer Schenkel in ein mit Wasser gefulltes Schalchen taucht, welches als Wasserveischluß dient Bede Gefaße sind ganz gleichartig gebaut und steis nur halb mit der Flussigkeit gefullt, so daß die Platinelektroden sich etwa nur zur Hallte in dieser befinden Die Rezipienten sollen sol lang sein, daß sie in



die Losung tauchen Wenn die Schenkel des elektrolytischen Hebers, die naturlich auch bis in die Losungen reichen mussen, nicht lang genug sind, so stampft man in das untere Ende des Rezipieuten, welches in die Zelle kommt, einen Piltrierpapierstopfen und fullt ihn mit der Zellenlosung

Die Zellen werden mit $n-H_2SO_1$ beschickt und durch die eine Wasserstoff, durch die andere Sauerstoff in langsamem Strom geleitet Beide Gase werden durch mit $n-H_2SO_4$ versehene Waschflaschen

geleitet, der Wassersioff außeidem mit Permanganat gewaschen Nachdem man beide Zellen durch den elektiolytischen Stromschlussel verbunden hat, wird die Spannungsdifferenz zwischen den Platinblechen gemessen Man, wird finden, daß das Wasserstoffblech gegen den —Pol des Akkumulators zu schalten ist Ein konstante Wert stellt sich erst nach eniger Zeit ein, er ist die EK der Knallgaskeite

Wenn diese Kette Strom liefert, dann spielen sich an den Elektroden folgende Vorgange ab

$$2 H_2 + 4 F \rightarrow 4 H$$

 $0_2 + 2 H_3 O - 4 F = 4 O H'$
 $0_3 + 2 H_4 + O_4 = 2 H_4 O$

Der Gesamtvorgang besteht mithin in einer Bildung von Wassei aus dessen Elementen Die elementaren Gase mussen, damit sie sich in dieser Weise elektiomotorisch betätigen, sich in Platin losen

Die Einzelpotentiale sind durch die Formeln gegeben (S 83)

$$\varepsilon_{\rm H} = A_{\rm H} + \frac{0,0002}{2} T \log \frac{e^2 H}{e H_2}$$

$$\varepsilon_{\rm O} = A_{\rm O} + \frac{0,0002}{4} T \log \frac{e O_4}{e^2 O_{\rm H}^2}$$

Oer Losungsdruck eines gegebenen elektromotorisch wirksamen Stoffes ist seiner Dichte oder Konzentiation piopoitional Bei den Metallen konnten wir wegen der praktischen Unabhangigkeit ihrer Dichte von außeren Bedingungen den Losungsdruck konstant setzen Bei den in hirer Dichte so veranderlichen Gasen ist das nicht angangig (S 83) Von einem bestimmten Potential des Wasserstoffs oder Sauerstoffs und dementsprechend von einer bestimmten EK der Knalligaskeite wird man selbst bei gegebenen Konzentrationen der H- und OH'-ionen und gegebener Temperatur nur dann reden konnen, wenn die Gase unter einem bestimmten Druck stehen Als elektrolytische Potentiale gelten hier infolgedessen diejenigen, welche die Gase unter Almospharendruck und bei der Konzentiation der maßgeblichen lonen = 1 zugen

Versuch 23 Kette H₂/n H₂SO₄ - n NaOH/H₂ und Ionenprodukt des Wassers

Das eine der Gefaße, in dem sich die Sauerstoffelektrode befand, wird entleert und mit n-NaOH beschickt und auch in dieses Wasserstoff geleitet Nach Herstellung der elektrolytischen Verbindung mit dem anderen Gefaß wird die EK der Kette $H_a/n H_aSO_1 - n NaOH/H_a$

gemessen Der Wasserstoff in der Natronlauge erweist sich als der negative Pol Da hier die beiden Elektroden ganz gleichartig sind, namlich Platin mit Wasserstoff von Atmospharendruck gesattigt, so kann das Vorhandensein einer Spannungsdifferenz nur in einem Konzentrationsunteischied der H-ionen begrundet sein In der Tat ist in der Schwefelsaure die H-konzentration bedeutend großei als in der Nationlauge, und wir haben es mit einer Konzentrationskeite zu tun, bei deien Atbeiten an den Elektroden folgende Vorgange statifinden

ın dei Natronlauge
$$H_2+2F \rightarrow 2H$$
, $2H+2OH' \rightarrow 2H_2O$
ın der Schwefelsaure $2H-2F \rightarrow H_2$
ın Summa $2H+2OH' \pm 2F = 2H_2O$

Beim Albeiten der Keite findet also der Neuh alsationsvorgang statt. Es erscheint manchem anfangs micht verstandlich, daß in der Lauge sich H-ionen befinden sollen, weil man für gewöhnlich sagt, eine Losung, welche H-ionen enthalt, ist eine Saure. Indes ist dieses micht praxise Viellmehn muß es heißen, eine Losung, welche mehr H als OH' im gleichen Volumen enthalt, ist eine Saure, ebenso wie eine Losung basisch ist, wenn ihre OH'-konzentration größer als die H-konzentration ist Denn alle wasserigen Losungen, enthalten sowöhl H- wie OH'-ionen Deshalb konnten wir auch in die Pörmel für das Einzelpotential der Sauerstoffelktiode in $n-H_5SO$, die OH'-konzentration als bestimmende Größe einfuhren Da das Wasser nach $H_5O \rightleftharpoons h+OH'$ dissoziert, so muß nach dem Masserwirkungsgesetz in allen wasserigen Losungen sein H+V-H'-K

Dieses "lonenpiodukt" des Wassers konnen wir aus dem Ergebnis unseies Versuches 23 ungefahr (weil wir die Spannung an der Beiuhrungsstelle dei beiden Losungen vernachlassigen). berechnen

Wurde die EK unseier Wasserstoffionen-Konzentrationskette zu a Volt gefunden und setzen wir fur H der n-H₂SO₄ 0,8, so ist nach der fur Konzentrationsketten gultigen Formel (S 87)

$$\pi = 0,0002 \ T \log \frac{c_1}{c_2}$$

$$a = 0,0002 \ T \log \frac{0,8}{x}$$

wo v die Konzentration der H-ionen in der Natronlauge bedeutet

Hieraus folgt
$$x = \frac{0.8}{num} \frac{a}{\left(\frac{a}{0.0002 T}\right)}$$

Da zufolge Leitfahigkeitsmessungen die Konzentration der OH'ionen der n-NaOH zu 0,8 angenommen werden kann, so kennen wir für dieselbe nun sowohl 'OH' wie 'H Das Produkt aus beiden eigibt aber das "lonenprodukt" des Wassers, also

$$K = \frac{0.8 \, ^{\circ}0.8}{num \, \left(\frac{a}{0.0002 \, T}\right)} \quad .$$

e) Oxydations-Reduktionsketten. (F S 8, 10)

Schaltungsskizze 12 (S 75)

Es sind bereit zu halten folgende Losungen

1 Liter einer ungefähr 0,1 n-Salzsaure

- I In 500 ccm dieser Salzsäure werden ca 0,05 Grammole käufliches Eisenchloiur gelost
- Il In 500 ccm diesei Salzsaure werden ca 0,05 Grammole Eisenchlorid gelost

n/10-Thiosulfatlosung

n/10-Permanganatlosung

Mangansulfatlosung

2 Titrierburetten und eine 25 ccm-Pipette Kohlensauiekipp

Versuch 24 Potentiale von Ferri-Ferrochloridibsungen

Es sollen die Potentiale von Ferri-Ferrosalzlosungen gemessen werden Zur Aufnahme diesen dient ein werthalsiges Praparatenglas von etwa 130 ccm Fassungsvermogen, auf dessen Öffnung ein dreifach durchbohrter Gummistopfen paßt. Durch die eine Bohrung wird ein etwa 4 qem großes Platinblech vermittels des in ein Glasrohr eingeschmolzenen, angeschweißten Platindrahtes gesteckt. Durch die zweite Bohrung geht ein bis nahe zum Boden reichendes, dort zur Spitze ausgezogenes und ungebogenes Gaszuleitungsrohr aus Glas in der dritten schließtich befindet sich ein kurzes, eben bis unter ein Stopfen reichendes Glasrohrstuck, welches so weit sein soll, daß der mit n KCI-losung gefullte elektrolytische Siromschlussel, der wieder die Verbindung mit der Normalelektrode herstellt, gerade noch durchgesteckt werden kann

Es wird nun zunachst die erste der in der Übersicht 8 angegebenen Mischungen von Ferro- und Ferrichloridlosung, Losung I und Losung II, beide gleich schwachsauer, in einem graduierten Standzvlinder hergestellt und in das Meßgefaß gefullt Nach dem Aufsetzen des Stopfens wird die Verbindung mit der Normalelektrode vermittels des elektrolytischen Stromschlussels bewirkt, und diese Kombination an Stelle von N in der Schaltungsskuzze 12 (S 75) eingeschaltet Wahiend man einen langsamen Strom von Kohlehsaure einleitet, bestimmt man von Zeit zu Zeit die EK dieses Elementes

Die Kohlensaure schutzt das Ferrosalz vor Oxydation und bewirkt Durchruhiung

Die endgultige Ablesung erfolgt, nachdem sich ein konstanter Wert eingestellt hat, und dieser wird als z in die Übersicht 7 unter die entsprechende Mischung eingeltragen. Nun zieht man den Stromschlussel heiaus und eintimmit zwecks Bestimmung des Ferro- und Ferriesens mit einer Pipette zweimal 25 cm

Hierauf entleett man das Meßgefaß, fullt es mit der zweiten Mischung und verfahrt genau wie zuvor In diesei Weise werden die Potentiale samtlicher angefuhrten Mischungen bestimmt Die Zeit, welche bis zur Einstellung des konstanten Potentials vergeht, wird verwendet, um die entionmenen Proben zu tituren. Die Bestimptung des Ferroeisens geschieht nach Zimmermann—Reinhard¹) mit Permanganat unter Zusatz von Mangansulfat, diejenige auf Ferreisen jodometrisch mit Thiosulfat¹) Die jeweils bei eine Mischung zur Titration dei gleichen Anzahl Kubikzentimeter benötigten Kubikzentimeter Thiosulfat und Permanganat werden ebenfalls notiert Ihr Verhaltins ist auch dasjenige von Fellt Fell (Fell Verhaltins ist auch dasjenige von Fellt (Fell Verhaltins ist auch das

Obersicht 8

Messung Nr	1	2	3	4	5	6	7	
cem Lösung I	10 90	20 80	35 65		65 35	80 20	90 10	
a) ccm n/10-Permanganat b) " n/10-Thiosulfat								
b a=cFelii cFeli								
π		-				-	Γ	Mittel
$A = \pi - 0,0002 \ T \log \frac{eFe^{III}}{eFe^{II}}$								

E P Treadwell, Quantitative Analyse, 5 Aufl (Wien 1911) S 506
 ebenda, S 559

Schließlich werden noch fur die einzelnen Versuche die Werte von A nach der in der letzten Horizontalreihe geschriebenen Gleichung berechnet T ist die Versuchstemperatur in absoluter Zahlung te C+273 Die Bedeutung von A erhellt sofort, wenn man in der Gleichung $Fe^{\rm ill}$ $F^{\rm ill}=1$ setzt Dann wird $A=\pi$, d h A ist daspenge Potential, welches eine Ferio-Ferrichlondlosung aufweist, wenn die Konzentiation des Ferrieisens gleich der des Ferroeisens ist A ist deshalb eine Konstante, das elektrolytische Potential der Ferri-Ferro-Elektrode

Strenggenommen sollte der Ausdruck

$$A = \pi - 0.0002 \ T \log \frac{cFe}{cFe}$$

konstant sem, in dem an Stelle des Verhaltnisses der Konzentrationen des Gesamtferrieisens und Gesamtferroeisens dasjenige der Konzentrationen der Ferri- und Feiroionen volkommt Beide Verhaltnisse scheinen abei in den verschiedenen Losungen einander annahernd gleich zu sein, womut naturlich nicht gesagt ist, daß jeweils die Einzelkonzentrationen $cFe^{il} = cFe$ oder $cFe^{ill} = cFe$ sind Die Beobachtung, daß in einer Eisensalzloseng $cFe^{ill} = eFe$ annahernd gleich eFe eFe ist, macht man aber nur, wenn die Anionen aus Cl', SQ oder 'NO₃' bestehen und kein Übeischuß von diesen eiwa in Gestalt ihrer Sauren vorhanden ist Bei anderen Anionen konnen dagegen in diesen Verhaltnissen sehi erhebliche Unterschiede auftreten Das wird folgender Versuch zeigen

Versuch 25 Einfluß von Komplexbildnern auf das Ferri-Ferrosalzpotential

Man fullt in das Meßgefaß ein Gemisch von 50 ccm Losung I und 50 ccm Losung II (von Versuch 24) und bestimmt wie vor das Potential π_1 Nun gibt man 5 ccm einer gesattigten Losung von Fluorkalium hinzu und bestimmt wieder das Potential π_2 Man wird finden, daß π_2 wesentlich negativer ist als π_1 .

Mit Hilfe der Formel $\pi = A + 0,0002 T \log \frac{c_{Fe}}{c_{Fe}}$

berechnen wir für die beiden Losungen $\frac{eFe}{eFe} = num \frac{\pi - A}{0.0002 T}$

Fur A setzt man den Mittelwert aus Übersicht 8

Wahrend nun dieses Verhaltnus bei den reinen Chloriden nahezu 1, also gleich dem hier beuntzten Verhaltnus von Ferri zu Ferrosalz ist, ist dasselbe nach Zusatz von KF wesentlich kleiner Das kann nur daher kommen, daß durch letzteren entweder nur Fe

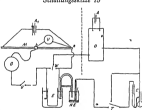
oder Fe und Fe, ersteres aber in großeiem Umfang verkleinert wurde Von dem Verhaltins Fe Fe hangt nun ausschließlich die oxydierende oder reduzierende Kraft einer Feiri-Ferrosalzlosung ab, und da durch dasselbe auch der Wert von π bestimmt wird, so ist dieser ein Maßstab derait, daß je positivei er ist, desto großer die oxydierende, je negativer er ist, desto großer die reduzierende Kraft einer Ferro-Fernasalzlosung

Setzen wir daher zu unserer Ferrochloridiosung I eine solche von Cuprichlorid, so findet keine Reduktion des letzteien statt, losen wir darin aber etwas Fluorkalium, so scheidet sich Kupferchlorur ab

f) Zersetzungsspannung (F 9, 1)

A, Zwei Akkumulatoren, welche durch einen Draht M von erheblichem Widerstand kurzgeschlossen sind Dieser Draht ist mit einem fesistehenden Schaltungsskizze 13

unden iesistenenden und einem verschiebharen Kontakt versehen, so daf von diesen aus ein Strom
variabler Spannung
in einen Nebenstrom
kens a E U G b gesandt werden kann
Man kann sich hierzu
eines ausgespannten
Gefallsdrahtes (S 39) bedienen, wie ér bei
der Bestimmung der



Leifahigkeit (S 58) Verwendung fand, sofern sein Widerstand genugend groß ist, daß nur einige Zehritel Ampere fließen oder man immit einen langen um einen Zylinder aus nicht leitendem Material spiralig gewickelten Draht, eine sog Walzenbrucke Da aber diese in der Atmosphäre des Laboratoriums leicht schlechten Kontakt an der Schleifstelle gibt, so ist es am zweckmaßigsten, einen gewohnlichen technischen Schieberwiderstand von 50 bis 100 Ohm zurbentzen, der naturlich an dem Schleifkontakt eine Anschlüßklemme haben muß (Fig 22, 23, S 35) Die zwischen den Abzweigstellen a und b sitzende polarisierende Spannung zeigt das Voltmeter V (0 bis 3 Volt) an

- G Ein Dosengalvanometer (S 17) Notigenfalls schaltet man parallel zu diesem einen Regulierwiderstand, um die Empfindlichkeit zu vermindern
 - U Stromschlussel (Fig 4 S 12)
- E Zersetzungszelle U-Rohr aus Glas, dessen parallele Schenkel wirder sind als ihr Verbindungsstuck. In jeden Schenkel hinen ragt ein in ein kurzes Glasrohr eingeschindischer etwa 0,05 min dicker Platindraht. Das unter der Einschmeizstelle befindliche freie, etwa 1 bis 1½ cm lange Ende wird hier rechtwinklig umgebogen und zu einer in eine Ebene liegenden Sprale gerollt. Die Befestgung geschieht in der Weise, daß das am anderen Ende des Einschmeitzrohres herausragende Zuleitungsstuck des Drahtes zweimal rechtwinklig gebogen und durch einen aus einem Schlauch geschnittenen, um das offene Ende eines jeden U-Rohrschenkels außen herumgelegten Gummiring gesteckt wird. Das U-Roh wird an dem Verbindungsstuck vermittels eines Status mit Kleinme gehalten
- N E Die Normalelektiode, wird durch den elektrolytischen Stromschlussel mit der Losung im U-Rohr verbunden, dieser soll nur so weit in letzteres eintauchen, daß sein Schenkel nicht unter die Elektrodenspirale herabreicht Man kann dieses leicht durch Höheroder Tieferstellen der Normalelektrode erreichen Links von der veitkalen punktiert gezeichneten Linie befindet sich der polanisierende, rechts der kompenisierende Stomkreis Letzterer besteht wieder wie bei Schaltungsskizze 12 aus

A einem Akkumulator,

O dem Ostwaldschen Dekadenrheostaten,

C dem Kapillarelektrometer,

T dem Elektrometertaster

Versuch 26 *

Das U-Rohr E ist mit einer n-CdSO₁ gefüllt, der ein Tropfen verdunnter H_9SO_1 [zugesetzt ist, der elektrolytische Stromschlussel mit ges K_2SO_4 -losung

Es handelt sich bei dem folgenden Versuch dai um, an die beiden EleKiroden der Zersetzungszelle E sprungweise steigende polarisierende Spannungen anzulegen und nach jedem Sprung das Einzelpotential der Kathode sowohl wie der Anode gegen die Normalelektrode durch Kompensation zu bestimmen und gleichzeitig den Ausschlag des Galvanometers G zu beobachten

Zunachst wird der polarisierende Strom noch nicht eingeschaltet. sondern die beiden Platinelektroden durch einen Diaht langere Zeit kurzgeschlossen und nach dem Öffnen ihre Einzelpotentiale nacheinander bestimmt, indem man den Heber mit dem einen Schenkel ın dei Normalelektrode belafit, den anderefi erst in den einen, dann in den anderen U-Rohrschenkel von E steckt und jedesmal kompensiert, nachdem man naturlich die zu messende Elektrode mit dem einen vom Dekadenrheostaten O kommenden Abzweigdraht durch entsprechende Schaltung eines Stromwenders W (S 12) verbunden hat Die Potentiale der Elektroden werden dann ungefahr gleich. und zwar positiv gegen die Normalelektrode sein. Sie verhalten sich wie Sauerstoffelektroden mit einem Sauerstoffdruck von 1/8 Atmosphare, indem das Platin Sauerstoff aus der Luft aufgenommen hat Jetzt ruckt man die Abzweigstellen a und b nahe anemander und schaltet den nolarisierenden Strom ani Stromschlussel U ein In diesem Moment wird der Stromzeiger einen Ausschlag machen, bald aber ın seine Nullage zuruckkehren. Nach 5 Minuten mißt man wieder in derselben Weise die Potentiale der heiden Platinelektroden, rückt die Abzweigkontakte a und b ein Stuck weiter auseinander und mißt nach 5 Minuten wieder und fahrt so fort, bis die Ausschläge des Stromzeigers G bestehen bleiben und solche Große erreicht haben. wie sie dieser eben noch abzulesen gestattet

Zu Beginn, wenn dei Zeiger des Galvanometers noch schnell seine Nullage aufsucht, wird man die polarisierende Spannung in großeren, spater in kleineren Sprungen steigern

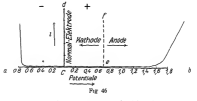
Die Resultate werden in eine Tabelle nach Art der Übersicht 9 eingetragen πK und πA bedeuten die Spannungsdifferenzen N E-Kathode bzw N E-Anode, t ist der bei deren Weiten beobachtete Ausschlag des Stromzeigers in Skalenteilen desselben



Die in dei Übeisicht zusammengestellten Efgebnisse benutzt man zur Konstiuktion einer Stromspannungskurve in folgender Weise (Fig 46) Auf einer horizontalen Geiaden ab (Millimeterpapier), der Potentiallinie, wird in einem Punkte e eine Senkrechte ed errichtet Rechts und links von diesem Nullpunkt wird eine gleiche Stiecke, die 0,2 Volt bedeuten soll, mehrmals abgetragen c stelle das Potential der Normalelektrode vor, rechts davon sollen die Plus-, links die Minuspotentiale der Elektroden zu liegen kommen. Es wird nun für jede Messung π K und π A auf der Horizontalen nach rechts oder links (ie nachdem ob + odet —) von c aus abgetragen, in dem entsprechenden Punkt eine \bot errichtet und auf dieser von der Horizontalen ab die zugehorige Anzahl Skalentiel des Galvanometers in einer gewählten Langenenheit abgetragen. Verbindet man die so erhaltenen Punkte, so erhalt man zwei Kurven von ähnlicher Gestalt wie die gezeichneten. Die punktierte Senkiechte e bedeutet das Potental der Platnelektroden von Anlezung der polarisei enden Soannung

Von dem unsprunghen gleichen Potential entlernen sich Anode und Kathode bei steigender Polansierung nach entgegengesetzter Richtung Wahrend aber eisteres gegen die Normalelektrode positiv bleibt, ist letzteres anfangtich auch positiv, wird dann gleich Null, um schließtich negativ zu werden

Die Stromstarke ist bei kleinen Werten der polarisierenden Kraft Null oder halt sich genau genommer in sehr kleinen Gienzen Das kommt daher daß zwischen den Elektroden eine elektromotorische



Gegenkraft, eine Polarisationsspannung (S 53), auftritt, welche zunachst annahernd gleich der polarisarerenden ist Diese Gegenspannung
wird, da zu Beginn micht vorhanden, erst durch die polarisierende
Spannung erzeugt, dadurch, daß so lange kleine Mengen von Wasserstoff und Sauerstoff enläden werden (welche das Platin aufinmint),
bis polarisierende und Polarisationsspannung gleich geworden sind
Dazu gehort aber ein wenn auch kleiner Stromflüß, und darin finden
die Stromstoße ihre Eiklarung, welche wir an dem Galvanometer bei

jeder Steigerung der polarisierenden Kraft beobachten. Wurden die Gase von der Konzentiation in den Elektroden verbielben, wie sie hierdurch erzeigt werden, so wurde nach geschehene Beladung der Elektroden die Polarisationsspannung genau gleich dei polarisierenden und der Strom Null werden. In Wirklichkeit aber diffundieren kleine Mengen fort, welche durch einen Kleinen Strom, den "Resistrom", den man vor Erreichung der Zersetzungsspannung beobachtet, dauernd nachfeliefert werden.

Wenn die Elektroden eine bestimmte Spannungsdifferenz erlangt haben, dann findet bei weiterer Steigerung der polarisierenden Kräft ein plotzlich vermehrter, dauender Stromdurchgang statt, was sich in den Stiomspannungskurven durch Knicke³) bemerkbai macht Von diesem Punkte ab bleibt die Polarisationsspannung kleiner als die polarisierende, es finden an der Kathode Ausscheidung von met Cadmium, an der Anode Entwicklung von gasformigem Sauerstoff, also die beiten Vorgange.

$$Cd - 2F = Cd \text{ met}$$

 $4OH' + 4F = O_0 \text{ gas} + 2H_0O$

statt, wovon man sich leicht durch den Augenschein überzeugen kann Die Gegenkraft der Polarisation wachst mit der Konzentration der duich den Strom abgeschiedenen Stoffe und indet ihre Greize, wenn diese Stoffe ihr Konzentrationsmaximum an den Elektroden

erreicht haben. Das ist — theoretisch — beim Cadmium diejenige Konzentration, bei der es das kompakte Metall bildet, beim Sauerstoff

diejenige, bei der er den Atmospharendruck überwindet

Die Voltdifferenz zwischen den beiden Knickpunkten ist die Zersetzungsspannung der CdSO₄-Losung, sie ist um das Glied in des Zweigstromes as EUGb (Schaltungsskizze 13 S 97) kleiner als die Spannung, welche das Voltmeter V anzeigt Die den einzelnen Knickpunkten entsprechenden Potentiale sind die Abscheidungspotentiale des Cd aus n-CdSO₄-Losung und des gasformigen Sauerstoffs bzw des SO₄, welches sekundar mit dem Wasser nach

$$2 SO_4 + 2 H_2O = 2 H_9SO + O_9$$

reagieit Diese beiden Potentiale mussen naturlich zu gleicher Zeit erleicht sein, denn es kann nicht an der einen Elektrode eine Zersetzung stattfinden, an der anderen aber nicht

³) Von einem wirklichen Knickpunkt kann man strenggenommen nur bei der kathodischen Stromspannungskurve reden, die anodische biegt nicht scharf nach oben um, sondern verlauft mit starker Neigung nach der Abszissenachse

Man laßt den Strom eine Zeitlang mit einer weinig oberhalb der Zeitzung liegenden Spannung fließen und unterbricht ihn dann. Sciott wird das Anodenpotental gemessen. Man wird inden, daß sich dasselbe betrachtlich vom Knickpunktpotential entfernt und dem der Normalelektrode genaheit hat und dieses noch weiter wahrend der fortgesetzten Beobachtung tit Danach vird das Käthodenpotential bestimmt. Es zeigt sich, daß dieses den Knickpunktwert besitzt und beibehalt. Da sich auf der Kathode met Cadmium abegeschieden batte, so ist das, was wir jetzt messen, nichts anderes als das Potential Cd/n-CdSO4 und es folgt, daß zur Abscheidung dieses Metalls aus n-CdSO4-Losung gerade diejenige Spannung genutet, die es in dieser Losung zeiter. Der Vorzang

 $Cd - 2F \Rightarrow Cd$

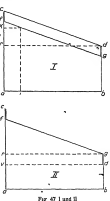
ist umkehrbar (reversibel) — Das Potential, welches wii einige Zeit nach Stromoffnung für die Anode ablesen, ist auch ungefahr dasjeinige, welches wir beobachten wurden, wenn wir Sauerstoff von Atmospharendruck in die Lösung leiteten, so daß sich das Platin damit sattigen konnte Dasselbe ist aber weit negativer als das Knickpunktpotential der Anode, also das Potential, welches wir mindestens durch die polarisierende Kraft herstellen mußten, damit der an der Anode entladene Sauerstoff den Atmospharendruck übeiwinden und gasformig entwerchen konnte Der Vorgang

ist daher irreversibel (S 54)

Die Stucke cf und dg sind das, was wir messen wollen, wenn wir die Potentiale der Elektroden in einem stromdurchflossenen Elektrolyten bestimmen Der elektrische Stromschlussel, der zu Normalelektrode führt, muß deshalb, um bespielsweise c^{\prime} zu besimmen, mit seinem Ende dicht an die Elektrode be a angelegt werden Wurden wir ihn in einiger Entfernung, etwa bei i, einsetzen, so wurden wii nicht c^{\prime} allein, sondern dazu noch f k messen, also dazu einen Spannungsbetrag, der nicht zur Leistung chemischer Arbeit, sonden zur Überwindung des Flussigkeitswiderstandes zwischen a und i benotigt wird Die Verbindung durch den elektrolytischen Stromschlussel mit der Normalelektrode darf also nicht von einen beliebigen Stelle der Strombahn ausgehen Bei unserem Versuche wurde derselbe deshalb hinter die Elektroden eingesetzt, wohin in dem U-Rohr kaum Stromlknien gelangen

Wenn wie bei dem hier gewahlten Beispiel der Strom durch eine Kupfersulfatlosung an Kupferelektroden gefuhrt wird, so wird an

der einen Elektrode ebensoviel elektrische Energie in chemische umgewandelt, wie an der anderen aus chemischer Energie gewonnen wird cf = dg in Fig. 47 1, und der Aufwand an Spanning cr dient ausschließlich der Überwindung des Widerstandes und erscheint als Warme (S 55) In anderen Fallen, wie bei der Elektrolyse des Cadmunnsulfates an Platinelektroden wird aber an beiden Elektroden chemische Energie auf Kosten elektrischer geliefert Der Spannungsabfall von ac auf bd uber den Weg ah wird dann durch eine Linie von der Gestalt c t g d (Fig. 47 11) gegeben sein, wobei von dem gesamten Spannungsaufwand cv der eine Teil ct+rv chemische Energie, der andere rf Warme hefert



g) Potentiometrische (Elektrometrische) Maßanalyse.

Allgemeine Vorbemerkung Unter potentiometrischer oder elektrometrischer Analyse versteht man die Maßanalyse unter Verwendung des elektrochemischen Potentials als Indikator

Bei Vers 18 (S 84) sahen wir, daß das Potential eines Metalls, d h seine Spannungsdifferenz gegen eine konstante Normalelektrode bei 17°C, gegeben ist durch die Gleichung.

$$\varepsilon = A + \frac{0.068}{n} \log c \ Volt,$$

also nur von der Metallionenkonzentration z abhangi Taucht man umtinn z B Silber in eine Sülberntrationsing bestimmter Konzentration, so ist auch sein Potential ein ganz bestimmtes Wird nun kontinuerlich eine Losung von Jodkaltum hinzugetropft, so wird dadurch, daß 7 das Ag als AgJ falt, die Ag-Konzentration immer kleiner und das Potential immer negativer, unedler werden Im Momente, wo das Silber quantitativ gefallt wird, ist diese Potentialanderung am größten Dadurch, daß man diese größte Anderung bestimmen kann, ist man in der Lage, auch den Gehalt der. Losung an Silber zu ermittelin, wenn man dem die Jodkalumlosung kennt

Die Theorie der Erscheinung ist die folgende

Setzt man die Loslichkeit des Jodsilbers = rund 10⁻⁸ (Mole im Liter), so gilt²)

1) [Ag] [J'] =
$$10^{-16}$$

2) $-\log [Ag] = 16 + \log [J']$

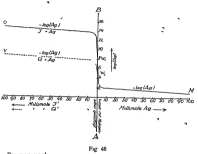
Wir denken uns nun 1 Liter Wasser mit AgJ gesattigt, dann ist $[Ag] = [J'] = 10^{-8}$ Setzen wir nun einmal Ag, ein andermal J' millimolweise hinzu, so ergibt sich nach 1) bzw 2) folgendes

	Zugefugte	bewirken			
	Ag	J'	[Ag]	[3]	- log [Ag]
	ō	0	10-8	10-8	8
	2) 1	0	10-3	10-13	3
	10	0	10-2	10-14	2
	100	0	10-1	10-15	1
	0	1	10-13	10-3	13
-	0	10	10-14	10-2	14
	0	100	1011	10-1	15

¹⁾ Die Klammern bedeuten Konzentrationen

 $^{^8)}$ Gibt man zu 1 Liter Wasser 1 Milimol Ag , so ist die Konzentration [Ag] (Mole im Liter) = 0,001 = 10-3 Die schon durch die Löslichkeit des AgJ bedingte Konzentration 10-8 kann gegen diese vernachlassigt werden

Stellt man sich — $\log \left[\mathrm{Ag} \right]$ als Funktion der zugesetzten Millimole Ag bzw J'graphisch dar, so bekommt man die Kurve $OW_{\star}M$ dei Fig 48 Die Linie AB entspricht dem mit AgJ gesattigten Wasser, nach links ist der Zusatz von J', nach rechts dei von Ag aufgetragen, nach oben — $\log \left[\mathrm{Ag} \right]$



Da nun nach $\varepsilon = A + 0.058 \log |Ag|$

auch das Potential des Vorgangs Ag + F
ightharpoonup Ag durch den log [Ag] bestimmt wird, so wird Silber, welches in das mit AgJ gesattigte Wasser taucht, eine Abhangigkeit seines Potentials von den zugesetzten Ag und J' zeigen, die durch dieselbe Kurve darrestellt wird

Nehme ich nun 1 Liter einer "" Is AgNO₂-Lösung, so entspricht hier [Ag] dem Punkte M, d h es sind 0,1 Mol oder 100 Millimole Ag im Liter vorhanden, wenn wir der Einfachheit halber annehmen, daß die Dissoziation eine vollstandige sei Tropfe ich dazu eine "" Is KJ-Losung, so wird durch die fortschreitende Fallung des Ag] [Ag] kleiner weiden und — log [Ag] sowohl wie das Potential eintauchenden Silbers sich im Sinnie der Kurve nach links verandem Sind 1000 cem "Is KJ-Losung, d i 100 Millimole J', hinzugefugt, so geht die Kurve durch den Wendepunkt W₁, denn dann ist Ag praktisch vollstandig verschwunden und bei weiterem Zusatz von KJ tritt J' im Überschuß auf Mit dem Ansteigen desselben verlauft dann die Kurve nach O

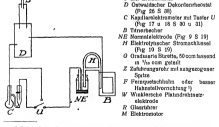
Die gezeichnete Kurve gilt für den gedachten Fall, daß wir die Millimole Ag bzw. J' als solche hinzufügen. Wenn wir dagegen eine Losung von KJ zutropfen lassen, wird gleichzeitig eine Verdunnung bewirkt, daher der Potentialverlauf, nicht genau der Kurve entsprechen kann Indessen wird doch der Charakter derselben der gleiche bleiben besonders in dem Sinne, daß sie einen Wendepunkt zeigt im Moment, wo [Ag] = [J] geworden, wo also das zugesetzte Jodid dem Silbersalz aquivalent ist, so daß die zur Erreichung dieses Wendepunktes vernutzten Kubikzentimeter KJ-Losung die vorhandene Menge Silber exakt angeben

Wenden wir dieselben Überlegungen auf das AgCl an, so bekommen wir, wenn dessen Loslichkeit zu 10^{-5} angenommen wird, die Kurve VW_8M , so daß man das Silber auch mit einer Chloridlosung ermitteln kann

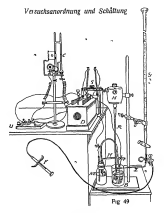
Selbstverstandlich kann man das gleiche Verfahren sungemaß anwenden, um mit einer Silbernutratiosung bekannten Gehaltes das Jod bzw. Chlor in einer unbekannten Jodid- oder Chloridlosung zu bestimmen. Die Anderung des Silberpotentials wird dabei durch dieselben Kuiven gegeben, nur folgen wir ihnen in umgekehrtei Richtung von O bzw. V nach M

Versuch 27 Potentiometrische Bestimmung von Jodid Schaltungsskizze 14

S Ein Bleisammler



i) Erich Müller, Die elektrometrische Maßanalyse, 2 u 3 Aufl, S 65 Verlag von Theodor Steinkopff, Dresden u Leipzig Zeitschr f angew. Chemie 35 S 503



Ausfuhi ung

- An Stelle der in Fig 49 gezeichneten Netzelektrode wird in den Titrierbeichei B ein nicht zu kurzer Silberdräht gesteckt, den man bis zur verbleibenden Zuleitung zu einer horizontal gestellten Spirale aufrollt, die man auf den Boden des Bechers aufstehen laßt Man gibt in letzteren 25 com einer etwa "Ito KJ-Losung, deren Gehalt bestimmt werden soll und gießt dann so viel destilliertes Wasser nach, daß der Ruhrer gut wirken kann

Gwird gefullt mit einer "/1.0 AgNO.0-Losung bekannten Gehaltes Nachdem der R\u00e4hrer R in Gang gesetzt ist, bestimmt man in der auf S 77 beschriebenen Weise die Spannungsdifferenz Silberstabt W gegen Normalelektrode NE Nun la\u00e4t man aus der Burette G Kubikzentimeter für Kubikzentimeter zuflie\u00e4gen*), jedesmal die Spannung von

¹⁾ Die Abmessung wird beschleunigt durch Anwendung des Fernquetschhahnes oder der Hahnstellvorrichtung

neuem ablesend Ihre Anderung wird zunachst nur gening sein Solange dieses zutrifft, kann man das Zufließen schnell erfolgen lassen und braucht man die Spannung nicht genau zu messen Werden aber die Anderungen, betrachtlicher, so macht man die Zusatze 0,1-ccm-weise und liest genau ab Dies tut man so lange, bis die Anderungen wieder kleiner werden, wonach man wieder kubikzentimeterweise zugibt, bis annahernde Konstanz des Potentials eingetieten ist

Die Resultate stellt man nach Art der Übersicht 8a zusammen. Die am Ostwaldschen Dekadenrheostaten zur Kompensation benotigten

übersicht 10							
ccm m/ ₁₀ AgNO ₃ a	Komp Ohm b	4b/4a					

Ohm konnen hier an Stelle der ihren proportionalen Potentiale benutzt werden, da es ja nur auf Potentialanderungen ankommt in der dritten Vertikalreihe verzeichnet man die durch 1 ccm Titrer-flussigkeit bewikte Potentialanderung Abl/Ja Dieser Quotient zeigt zwischen zwei Zusatzen ein Maximum und das arithmetische Mittel aus diesen kann als das Ende der Tittation angesehen werden

Die Werte in der Übersicht kann man dann noch zur Zeichnung eines Schaubildes benutzen, die Kubikzentimeter AgiNO₈ als Abszissen, die kompensie enden Ohm als Ordinaten, um sich zu überzeugen, daß bei Veibindung der für die zusammengehorigen Werte sich ergebenden Punkte eine Kurve der Foim der Fig 38a entsteht Fallt man von der Mitte der steilen Abfallinie eine Senkrechte auf die Abszisse, so trifft sie diese bei der Anzahl Kubikzentimeter, die zur quantitativen Fallung des Jodes notig sind

Die Kurve zeigt in dem Moment, wo das mit der Titrierflussigkeit zugesetzte Silber dem Jod aquivalent ist, einen Wendepunkt Die an eine Kurve gelegte Tangente hat im Wendepunkte ein Maximum Der in dei Übersicht verzeichnete Quotient zbl.da ist die Tangente, weshalb wir aus seinem Maximum auch das Ende der Titration ersehen konnen

Ellauterung Setzt man in der Nähe des Kurvenwendepunktes von der Titrierflussigkeit Portionen von 0,1 ccm hinzu, so kann man

auch nu auf 0,1 ccm genau thrieren Sınd zur Titaton insgesamt 10 ccm notig gewesen, so ist der mogliche Fehler 1°/10, bei Benotigung von 100 ccm dagegen nur 0,1°/10. Man muß also die zu untersuchende Losung moglichst so wählen, daß nicht zu weing Tituerflussigkeit zur Anwendung gelangt Weini man in der Nähe des Wendepunktes von der Maßliussigkeit kleinere Portionen als 0,1 ccm zusetzt, so kann naturlich eine größere Genauigkeit des Resultates eirericht weiden

Bemerkenswert ist die Erschennung, daß das entstehende AgJ zunachst kolloid in Losung bleibt und genau in dem Augenblick ausgeflockt wird, wo der eiste Tropfen überschussige AgNO₇-Losung einfließt. Bei Abwesenheit anderer Elektrolyte erfolgt diese Ausflockung so prompt, daß ihr Auftreten als Indikation für die Beendigung die Titration benutzt werden kann.

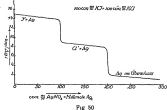
In der Gegend des Wendepunktes beobachtet man, daß nach jedem Zusatz der AgNO₅-Losung einige Zeit vergeht, ehe das Potential einen konstanten Wert annimmt Das kommt daher, daß das beieits gebildete AgJ, welches mit dei eintropfenden konzentrierten AgNO₅-Losung in Beruhi ung korimt, etwas Ag adsorbiert, welches es bei seiner Verteilung durch den Ruhrei, indem es sich dabei mit der verdunnteren Gesamtlosung ins Adsorptionsgleichgewicht setzt, zum Teil wieder abgibt Gegen die daduich bedingten geringen Konzentrationsanderungen ist aber, wie man aus der Kuiv ef 1948 ersieht, das Potential in dieser Gegend außeist empfindlich

Versuch 28 Potentiometrische Bestimmung von Jodid und Chlorid

Worbemerkung Liegt eine gemischte Losung eines Jodides und einen Schlorides vor, so wird bei der Titration mit Silbernitratlösung AgJ als das schwerst losliche Halogenid zuerst gefallt ist dieses geschehen, so kann [Ag] bei Anwesenheit von Cl' nicht zu so hohen Werten anwachsen wie bei Abwesenheit, denn sein Ansteigen wird durch die Gegenwart von Cl' aufgehalfen und kann erst wieder erheblich eifolgen, nachdem auch dieses als AgCl gefallt ist. Die Potentialkurve, welche zunachst wie bei einer ienen Jodidlosing verlauft, wird daher nach Fallung des J' nicht nach M [Rig 48) absturzen, sondern zunachst in die Chlorkurve VW, übergehen Wir haben dann zwei Wendepunkte, einen ersten für J', einen zweiten für Cl', aus deren Lage diese beiden bestimmt weiden konnen (Fig 50).

Ausfuhrung Schaltung und Versuchsanordnung wie beim voraufgehenden Versuch

In den Titrieibecher B kommen 20 ccm einer etwa m/10 KJ-Losung und 20 ccm einei etwa m/10 KCI-Losung Mit destilliertem Wasser wird wieder bis auf etwa 100 ccm aufgefullt und 2 g krist Baryumnitrat hinzugefugt Der Ruhrer wird in Gang gesetzt und



nach Losen des Baryumnstrates mit m/10 AgNO3-Losung wie bei Versuch 25 a titriert, nut mit dem Unterschied, daß in der Gegend der beiden Wendepunkte die Zusatze der Titijerflussigkeit von 1 ccm auf 0.1 ccm reduziert werden Beim Eintragen der Resultate in eine der Übersicht 10 entsprechende Form erhalt man zwei Maxima für ∆b/∆a, aus denen sich die zur Fallung von J' und Cl' benotigten. Kubikzentimeter AgNOs-Losung errechnen Auch hier empfiehlt es sich, die Resultate graphisch wiederzugeben

Erlauterungen Beim Eintropfen einer Silbernitratlosung in eine gemischte Losung von J' und Cl' kann an der Stelle des Einfließens neben AgJ auch AgCl fallen, wenn hier eine Verarmung an J' eintritt, selbst wenn in der Gesamtlosung noch J' vorhanden ist. Mit letzterem muß zwar das AgCl nach

$$AgCl + J' = AgJ + Cl'$$

in Reaktion treten, wenn es von der Einflußstelle weg in den Schoß der Losung gelangt, wird dies aber nur vollstandig tun, wenn es mit ihm in innige Beiührung gebracht wird. Wenn daher nicht energisch gerührt wird, erfolgt der erste Wendepunkt zu spat, indem nach beendigter Ausfallung des Jodes bei eits etwas Silber zur Chlorfallung vernutzt wurde

Der Zusatz des Baryunnitrates bewirkt eine Verscharfung des Wendepunktes und eine promptere Einstellung der Potentiale Beiseinei Gegenwart erfolgt die Austlöckung des kolloiden AgJ sehon lange bevor ein Überschuß von Ag vorhanden ist Negativ geladene Kolloide, zu denen hochstwahrscheinlich das Jodstiber bei Gegenwart von J'gehort, weighen durch mehr wei tige Kaltionen besonders leicht gefallt, in diesem Sinne wirkt das Ba Durch solche Fallung wird aber jedenfalls die Oberflache des Kolloides verkleinert und damit werden die Adsorptionseischeinungen, welche ja Oberflachenwirkungen sind und welche wir oben für die trage Potentialeinstellung verantwortlich machten, zurückgedrängt.

Bezuglich schneller ausfuhrbarer Methoden der potentiometrischen Maßanalyse ser auf die spezielle Literatur verwiesen¹)

6 Aufgabe. Charakteristik galvanischer Elemente. Versuch 29

Bestimmung der Kapazitat und des Nutzeffektes eines Bleisammlers (F 8, 13c)

Voibemerkung Der geladene Blessammler ist ein galvanisches Element, dessen negative (Losungs-)Elektroden aus mit feinverteiltem Blei überzogenen, dessen positive Elektroden aus mit Bleisuperoxyd umkleideten Bleiplatten bestehen, beide tauchen in bestleitende, etwa 20- bis 22-% ige (S 60), Sehwefelsaure Dieses galvanische Element wird als "Sammler" bezeichne, wel die Anderungen, welche bei der Stromentnahme, der Entladung, stattfinder, durch Stromzufuhr, di Ladung, wieder ruckgangig gemacht werden Die bei der Ladung zugeführte elektrische Eneigie wandelt sich also in chemische um und wird so angesammelt

Die Strommenge, welche ein Sammlei abzugeben vermag, nennt mas seine Stromkapazitat und druckt sie gewohnlich in Amperestunden aus, die Energiemenge, welche er liefert, heißt seine Energiekapazitat und wird nach Volt-Ampere- bzw Wattslunden gemessen

Fur die Beurteilung der technischen Brauchbarkeit eines Sammfers ist aufgei seiner Dauerhaftigkeit von allem die ihm auf seine Gewichts-

Erich Müller, Die elektrometrische Maßanalyse, 2 u 3 Auflage, Verlag von Theodor Steinkopff, Dresden und Leipzig 1923

und Volumeneinheit zu erfeilende Energiekapazität und der Nutzeffekt, d h das Verhältins dei zu entinehmenden zu der hineingeschickten Energiemenze, von Bedeutung

Die Energiekapazitat wird gemessen durch das Produkt aus de bei der Entladung beobächteten Klemmspannung (Entladespannung) und der dabei abgegebenen Stiommenge (der Stiomkapazitat). Da die Entladespannung des Bleisammlers anfangs langsam, spater aber sehr schnell sinkt, ist man übereingekommen, als Stromkapazitat diejenige Strommenge, zu bezeichnen, die der Sammler abgibt, bis die Klemmspannung um 10% hirres Anfangwertes abgenommen hat

Die Stromkapazität ist nach dem Gesetz von Faraday von den aktiven Massen der Elektroden abhangig, indem ein Aquivalent derselben 1 F = 26,86 Amperestunden zu liefern vermag. Da es aber oft vorkommt, ja absichtlich so eingerichtet wird, daß die aktive Masse der negativen Elektrode größer ist als die der positiven, bestimmt dann letztere die Stromkapazität.

Es ist daher auch wichtig, das Verhalten jeder der beiden Elektroden für sich bei der Entladung zu verfolgen Dies geschieht in der Weise, daß man von Zeit zu Zeit ihre Spannung gegen eine stromlose Elektrode von annaheind konstantem Potential mißt. Als solche Veigleichselektrode hat sich in der Technik em Cadmumstab, der in die Schwefelsaure des Sammlers taucht, als sehi geeignet erwiesen. Da die Schwefelsaure sehr gul leitet, so konnen die Spannungsmissingen mit Hilfle eines Vollimeters von hohem Eigenwiderstand ausgeführt werden. Denn die in einem Stiomkreis zwischen zwei Punkten herrschende Spannungsdifferenz andert sich beim Anlegen des Voltmeters an diese Punkte nur unwesenlich, wenn der Widerstand zwischen den letzteren klein ist im Verhaltnis zu dem des Voltmeters? 18 (5 72)

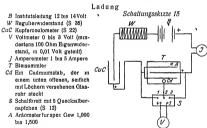
$$P_{Cd} - \left(P_K + \frac{1}{n}JW\right)$$
 und $P_{Cd} - \left(P_A + \frac{n-1}{n}JW\right)$,

[&]quot;) Bei dieser Messungsart mit einer an beliebiger Stelle in die stromdurchflossene Lösung fauchenden Hilbelektrode bestimmt man stranggenommen nicht deren Spanningswihreschied gegenüber dem Spanningswählal zwischen einer der Elektroden des Sammlers und der ummittelbar angrenzenden Lösung, sonder wurschen ihr und einem Orte im Elektrolyten, der urgendwo auf der Bahn der vorwihr nach der Gegenelektrode ausgehenden Strominnen liegt. Bezeichnen P_K und P_A die Protentale der beiden Elektroden des Sammlers gegen die ummittelbar angrenzender Lösung, P_{CM} das Protental der Cadmunwelektrode gegen den Elektrolyten und JW den Spannungsabfall in diesem, so sind die gemessenen Spannungsbetrige

Da wie erwahnt der zu bestimmende Nutzeffekt eines Sammleis das Verhaltins der ihm zu entnehmenden leiktrischen Energie zu detjenigen ist, die ihm bei der Ladung vor Abgabe jener Energiemenge zugefuhrt wurde, so hat man auch die Erscheinungen bei der Ladung des Sammlers im derselben Weise zu verfolgen wie die bei der Enladung, und zwai, um sicher zu sein, daß die bei der Entladung gewonnene Energie auch der vorgenommenen Ladung entspricht, die der Ladung vor denen der Entfladung

Ausfuhrung

Zu dem Versuch dient ein Bleisammler der Akkumulatorenfabrik - Aktiengeseilschaft mit Größboerflachenanode und ca
12 Amperestunden Stromkapazitat bei 3- bis 4stundiger Enfladung
Er wird zunachst durch einen Regulierwiderstand und ein Amperemeter mit 3 Ampere so lange entladen, bis seine Spannung auf 1,5 Volt
gesunken ist und in diesem Zustand 2 bis 3 Stunden — nicht wesentlich länger — sich selbst überlassen Danach begrinnt die



wo n eine beliebige Zahl bedeutet, die größer als 1 ist Da JW nahe konstant bleibt, laufen diese Spannungsbetrage den Werten P_K und P_A parallel, lassen also den Gang dieser droßen mit Sicherheit vergleichend verfolgen Darauf kommt es in obszem Falle allem an

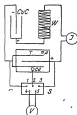
Will man die Beträge P_K und P_A selbst ermittelp, so bedient man sich einer aufgrichtlich der Zelle befindlichen Bezugselektrode $Hg/Hg_\pi SO_d/2 n - H_SO_d$ und verbindet diese mit einem mit $2 n - H_SO_Q$ gefüllten Heber so mit der zu untersuchenden Elektrode, daß man den Heber dicht auf ihrer der Gegenelektrode zugewandten Seite munden läßt, die BK der so gebildeten Keite mißt man dann nach dem Kompensationsverlahren

Nach Einschaltung der gewogenen Kathode des Kupfercoulometers setzt man die Ladung des Sammlers mit konstant zu haltendem Strome von 3 Ampere in Gang und liest das in die Zelle tauchende Araometer ab Durch zwei Metallbugel schaltet man von Zeit zu Zeit an dem Schaltbrett S den an Napf 4 und 5 angelegten Spannungsmesser V an die Elektroden des Sammlers T (Napf 1 mit 4-und 3 mit 5) oder an eine dieser Elektroden und die nur zu jedesmaliger Messung eintaucheifde Cadmiumelektrode (Napf 1 mit 4 ufid 2 mit 5 oder 2 mit 4 und 3 mit 3) Die abgelesenen Werte der Gesamt- und Einzelspannungen notiert man zusammen mit den Beobachtungszeiten und tragt in diei Kurvenzeichnungen die Spannungen als Ordinaten, die Zeiten als Abszissen ein Ist an beiden Elektroden Gasentwicklung sichtbar, und hat der dabei eingetretene Spannungsanstieg wieder zu einem zeitlich nur noch wenig veranderlichem Werte geführt, so unterbricht man die Ladung, wagt die Kathode des Kupfercoulometers und liest das Araometei ab Den geladenen Sammler lafit man bis zum folgenden Tage stehen und schreitet zur

Entladiing

Nach Einsetzen der gewogenen Kathode des Kupfercoulometers CuC entladt man den Sammler T mit der gleichen konstant gehaltenen

Schaltungsskizze 16.

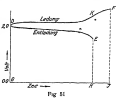


Stromstarke von 3 Ampere Zu Beginn (Bezeichnung wie bei Skizze des Stromdurchganges liest man den Stand des Araometers ab, der mit dem am Schlusse der Ladung nahe zusammenfallt Wahrend des Fortganges der Entladung wiid die Gesamtspannung der Zelle und die Spannung jeder Elektrode gegen die Cadmiumelektrode in der gleichen Weise gemessen wie vorher, und es werden die Ergebnisse in die zugehorigen Kurvenzeichnungen der Ladung eingetragen Hat die Klemmspannung eine Abnahme von 10% ihres bei Stromfluß gemessenen Anfangswertes erreicht, so ist die Entladung beendigt Man wagt jetzt die Kathode des Coulometers wieder und hest das Araometer ab Aus der abgeschie-

denen Kupfermenge ergibt sich die Kapazitat des Sammlers, welche er bei der benutzten Stromstarke besitzt

Die Kurven dei Klemmspannung ergeben etwa die Fig 51 DKF zeigt den Verlauf der Lade-, DE der Batiadespannung, 2,0 Volt ist die Spannung im Ruhezustande Die Flache DGHE entspricht der entnommenen, DGJF der zugeführten elektrischen Energie, da die Zeit bei Konstanter Stromstarke der Strommenge proportional ist Der Energienuntzeffekt des

Sammlers ist durch das Verhaltnis der beiden Flachen gegeben Man bestimmtes, indem 20 man zunachst DGJFK ausschneidet und das Papierstuck wagtund dann mit DGHE bensoverfahrt Die auf die Spannungen der einzelnen Elektroden bezuglichen Kurvenzeichnungen lehren, in welchem Maße die Vorgange zu jedei der Elektroden im Zustände-



kommen der Verlustflache HEDKFI beteiligt sind.

Der Nutzeffekt des Sammlers nach der Strommenge entspricht dem Verhaltnus der Abszissenstucke GH|GJ bzw. der bei der Entladung und der Ladung im Kupfercoulometer abgeschiedenen Kupfermengen

Erlauterung Die chemische Gesamtreaktion, welche dem Bleisammler zugrunde liegt, wird durch folgende Gleichung wiedergegeben

$$\begin{array}{c} \text{Entiadung} \\ \text{Pb} + \text{PbO}_2 + 2 \text{ H}_2 \text{SO}_4 & \Longrightarrow 2 \text{ PbSO}_4 + 2 \text{ H}_2 \text{O} \end{array}$$

Sie zeigt insonderheit, daß sich die Schwefelsaure bei der Entladung verdunnt, bei der Ladung konzentriert

Die besonderen elektrochemischen Vorgange verlaufen nach dem Schema

$$\begin{array}{c|c} \underline{Pb} & \underline{PbO_2} + \underline{2H_0SO_1} \xrightarrow{p \to p} Pb(SO_1)_b + \underline{2H_0O} \\ \downarrow & \downarrow & \downarrow & \downarrow \\ 2SO_1" + \underline{Pb} \\ \downarrow & \downarrow & \downarrow & \downarrow \\ \downarrow & \downarrow & \downarrow & \downarrow \\ \underline{PbSO_1} & \underline{PbSO_2} \end{array}$$

In diesem deuten die abwarts und nach außen gerichteten, ausgezogenen, ungefiederten Pfeile die Richtung der Entladevorgange, die nach innen und aufwarts weisenden gestrichelten Pfeile die Richtung der Ladevorgange an, ausgezogene Unterstreichung bezeichnet die bei der Entladung verschwindenden und bei der Ladung wieder ein stehenden Stoffe, gestrichelte Unterstreichung die bei der Entladung entstehenden und bei der Ladung wieder verschwindenden Stoffe Die gefiederten Pfeile zeigen chemische Gleichgewichte an

Das Schema besagt, daß die Vorgange bei der Ladung, solange sie sich auf Bleiverbindungen erstrecken, die vollige Unkehrung von denen bei der Entladung sind. Ware demgemaß die von diesen gelieferte EK vom Betrage P der von jenen verbrauchten gleich, so mußten die Kleinmispannungen von Entladung und Ladung im Verhaltins P-JW P+JW stehen Da W, der innere Widerstand des Bleisammlers seht klein, meist kleiner als 0,01 Ohm ist und P nahe an 2 Volt liegt, so durften auch bei größeren Stromstarken beide Betrage um hochstens wenige Prozent auseinander liegen. Der iatsachlich beobachtete Abstand ist aber etwa das Zehnfache hiervon Das ruhrt vor allem daher, daß das Potential dei Bleisuperoxydelektrode nach S. 83, entsprechend dem Vorgang

PbO₂+4H-2F ⇒ Pb +2H2O sich zu

$$\varepsilon = \frac{RT}{2F} \ln k \frac{c_{PbO_2} c_1^t H}{c_{Pb} c_1^t H_2 O}$$

oder, da CPbO2 und CH2O konstant sind,

$$=\frac{RT}{2F} \ln k \frac{c^4H}{CPb}$$

ergibt, also in hohem Grade abhangig ist von der Konzentration des H, d i der Schwefelsaure in ihrer unnittelbaren Umgebung Das Araometer zeigte zwar nur eine verhaltunsmäßig geringe Verminderung der Saurekonzentration bei der Entladung und eine gleiche Wiedervermehrung bei der Ladung an Da abei, wie unser Schema lehrt, der Saureevbrauch bzw. die Ruckbildung der freien Saure durch die anodischen Vorgange eifolgt, wird die an der Bleisuperoxydelektrode und in ihren Poren tatsachlich herrschende Saurekonzentration wahrend der Entladung viel Kleiner, wahrend der Ladung viel größer sein als im übrigen Elektrolyten. Denn sie kann sich mit dieser nur durch die langsam verlaufende freiwillige Diffusion ausgleichen In eister Linte des hat bli eit bei der Entladung das Potential der Sueproxyd-

elektrode erheblich weniger positiv als bei der Ladung, und ist die bei jener zu gewinnende BK vom Betrage P_1 kleiner als die bei dieser zu überwindende Gegenspannung vom Betrage P_2 , das Verhaltnis beider Kleimmspannungen ist also in Wirklichkeit $P_1-J \cdot W P_2+J \cdot W$ Demgemaß zeigt auch die gegenseitige Lage der gegen Cadmium gemessenen Einzelsoannungen der Elektroden, daß der größere Anteil der Verlustflache KDE auf die Superoxydelektrode entfallt Dieses Verhalten wird bestehen bleiben, solange die Schwefelsaure am Beisusperoxyd schneller verbraucht bzw eizzeugt wird als die Diffusion, die sich dadurch gegen den übrigen Elektrolyten ausbildender Konzentrationsunterschiede in der gleichen Zeit wiede beseitigen kann, d h solange man mit endlichen Stromstarken arbeitet, also den Bleisammtler präktisch gebiaucht Je größer die Stiomstarke ist, um so weiter werden P_1 und P_2 ausseinander liegen

Wenn schließlich, das Ende der Entladung anzeigend, die Kurve der Superoxydelektrode rasch sinkt, so ruhrt das daher, daß jetzt aus Mangel an reaktionsfahigem Superoxyd die Losung an der Anode nicht mehr mit dem daraus in die Schwefelsaure übergehenden Pb(SO₄). gesattigt ist, der Faktor K in obiger Formel also unter seinen Gleichgewichts-, also Sattigungswert, sinkt Tritt Ahnliches in bezug auf die Sattigung der Losung an PbSO, bei der Ladung an einer von beiden oder beiden Elektroden in solchem Grade ein, daß der Strom nicht mehr in iedem Augenblick die seiner Starke entsprechende Menge von Pb an den Elektroden vorfindet, so muß er, soll seine Starke konstant bleiben, neue Vorgange veranlassen. Diese bestehen dann in der Abscheidung von Wasserstoff und Sauerstoff aus der Schwefelsaure und verlangen hohere Spannung als die an den Pb sich vollziehenden Ladevorgange Dabei zeigt sich, daß an der Superoxydelektrode zur Sauerstoffentwickelung ein nur geringer Mehrbetrag an Spannung erforderlich ist, an der Bleielektrode aber ein beträchtlicher zufolge der fur die Wasserstoffentwickelung auch am schwammigen Blei benotigten Überspannung. In dem Make, wie ein immer großerer Teil des Stromes hier auf die Wasserstoffentwickelung entfällt, steigt die Ladespannung der Elektrode rasch um 0.2 bis 0.3 Volt an, um wieder nahezu konstant zu werden, wenn der Hauptteil des Stromes diesem Vorgange dient Demgemaß fallt die Verlustfläche FKDEH | im wesentlichen den Vorgangen an der Bleielektrode zur Last und ist iede unnötige Ausdehnung der Ladung nach Wiedereintritt annahernd konstanter Spannung zu vermeiden

Beim Betrieb von Batterien macht man hiervon nur zeitweilig

Ausnahmen, um durch die Gasentwickelung zu inhren und dadurch die ordlichen Konzentrationsanderungen der Saure, welche bei Entladung und Ladung einfreten, zu beseitigen. Auch macht die Vergroberung des auf den Superoxydelektroden entstehenden Bleisulfates, die sog Sulfatierung, hin und wieder langere Überladung erwunscht

Die für das Verhalten der Spannung des Bleisammleis wichtige Erscheinung, daß der Konzentrationsausgleich zwischen der Schwefelsaure in der Nahe und Ferne der Elektroden-nur langsam geschehen kann, beeinflufit auch in sehr wichtiger Weise die Kapazität des Bleisammlers Aus dem Schema der in diesem sich absnielenden elektrochemischen Vorgange wird dargetan, daß das Bleisuperoxyd durch seinen Übergang in Pb(SO.), elektromotorisch wirkt. Da dieser durch die Schwefelsaure vermittelt wird, kann Bleisuperoxyd nur so weit elektromotorisch wirken, als es mit Schwefelsaure in Berührung steht. In den Poren der Superoxydelektrode und dicht an ihr kann aber durch die Entladungsvorgange die Schwefelsaure fruhei verbraucht sein als das Bleisuperoxyd Um auch die von diesem dabei ubrigbleibenden Teile zur Betatigung zu bringen, mussen neue Schwefelsauremengen bis zu ihnen herandringen. Das kann abei um so weniger geschehen, ie weniger Zeit hierfui zur Veifugung steht, ie schneller, mit ie großerer Stromstarke dei Sammler entladen wird. Es werden dann gewisse Anteile des Bleisuperoxyds mangels Beruhrung mit Schwefelsaure von der elektromotorischen Betatigung ausgeschaltet sein. So kommt es, daß die Kapazitat eines Bleisammlers keine konstante Große ist, sondern kleiner wird, wenn die Entladezeit kurzer. die Entladestromstarke großer wird. Hat man einen Bleisammler mit hoherer Stromstarke vollig entladen und überlaßt ihn dann einige Zeit sich selbst, so zeigt er wieder Kapazitat er hat sich "erholt", weil wahrend der Ruhenause die Schwefelsaure Zeit fand, an das unbenutzt gebliebene Superoxyd heranzudiffundieren

Eine beliebige Steigerung der einem Sammler bzw einer Sammlerbatterie zu eintrehmenden Stromstarke verbietet sich also schon im Hinblick auf tunlichste Ausnutzung der verfugbaren Kapazitat Hierzu kommt in gleichem Sinne die Rucksicht auf die Haltbarkeit des Sammlers Denn die in ihm vor sich gehenden chemischen Vorgänge bedingen Volumenanderungen in den aktiven Massen, da das spezifische Gewicht der verschwindenden und der entstehenden Stoffe ein verschiedenes ist Voltzehen sich diese zu schneil, so lockert sich das Gefüge der aktiven Masse und diese kann schließlich zerfallen Besonders die Superoxydelektrode, an der PhO, und PbSO, auf dem Bleigerust in fortwahrendem Wechsel ausgunander entstehen, ist indieser Hinsicht gefahrdet. Die Technik begegnet dem dadurch, daß
sie in der "Großoberflächenplatte" die Beruhuungsflache zwischen
PbO₂ und Bleigerust moglichst vergroßert. Sammler mit solchen
Superoxydelektroden erlauben einer Herabsetzung der Entladezeit auf
eine Stunde, wahrend diese bei gepasteten Elektroden niemals so
kurz sein darf, meist nicht unter drei Stunden herabgeht

Auch fur die Begrenzung der Ladestromstarke kommen die eben erorterten Gesichtspunkte in Betracht Zu ihnen gesellt sich aber noch
der Umstand, daß der normale Ladevorgang an bzw in beiden Elektroden eine aussreichende Konzentration von Pb verlangt, die sich
immer erst und keineswegs unendlich sichnell aus dem festen PbSO₄
erganzen muß Geschieht dies nicht in genugendem Mäße, so tritt
die Gasentwickelung zu zeitig ein und der Nutzeffekt verschlechtert
sich Dies fuhlt dahn, daß der hochst zulassige Weit dei Starke
des Ladestromes meist niedriger ist als der des Entladestromes, daß
z B bei Größoberflachenanoden die Ladung mindestens zwei Stunden
erfondert

Da die maximale Lade- und Entladestromstarke hiernach in sehrricheblichem Maße auch von der Struktur der aktiven Masse abhangt,
kann sie nur empirisch fui jede Sammlertype ermittelt werden. Dies
geschieht seitens der die Sammler herstellenden Firmen und wird
den Abnehmern angegeben Auf diese Begrenzhteit bei der Benitzung von Akkumulatorenbatterien wurde oben (S 2 u 3) schon
hingewiesen Die in der vorstehenden Aufgabe zur Beobachtung gekommenen Erscheinungen geben nun auch die Begrundung fur diese
beim Gebrauch des Bleisammlers stets zu berucksichtigenden Eigenheiten

Versuch 30 Untersuchungen an Trockenelementen.

Vorbemeikung Unter einem Trockenelement versteht man ein galvanisches Element, welches den Elektrolyten unbeweglich und verschlossen enthalt, so daß keine Flussigkeit austreten oder verdunsten kann

Sein eigentliches Verwendungsgebiet ist das für intermitterende Schwachstrome von 0,2 bis 0,3 Ampere und für wenige Sekunden dauernde Starkstrome bis 10 Ampere

Eine ausgedehnte Anwendung finden Trockenelemente z B für Taschenlampenbatterien, die wir wegen ihrer leichten und wohlfeilen Beschaffungsmoglichkeit für die Unteisuchung auswählen Sie bestehen in überwiegendem Maße aus drei hintereinander (auf Span-

'nung) geschalteten Elementen vom Leclanchétypus (S 70), deren Herstellung kurz die folgende ist

Ein inniges Gemisch von gepulvertem Braunstein und Graphit wird mit weing Elektrolyt (s u) angefeuchtet, vermittels einer entsprechenden Form als Zykinder um einen Kohlenstab gepreßt und in weitmaschiges Leinentuch fest eingebunden Diese "Puppe" wird mit einem Zentrierkreuz aus Pappe in einem zykindrischen Zinkbecher eingesetzt und der verbleibende Zwischenraum mit einem er weit 20% leingen Chlorammoniumlosung, der etwas Chlorzink und weing Sublimat (zwecks Amalgamation des Zinkes) zugesetzt ist, gefüllt Man laßt einige Stinden stehen, damit sich die Puppe vollsauge, gefät aus und fullt abermals mit demselben Elektrolyten, nachdem man ihn mit der Versteifungsmasse — z B Weizenmehl mit weing Gips od. del — angeruhrt hat Nach kurzem Erhitzen auf 70 bis 80° C ersterrt der Inhalt beim Erkalten Die Elemente werden dann nach Überschieben eines Pappringes über die Kohle mit Pech od dig vergossen Die Kohle erhalt eine Messingkuppe aufgeschlagen

Die Taschenlampen werden meist mit einer Metallfadenlampe für 3,5 Volt und 0,2 Ampere gebrannt, erfordern also 0,7 Watt Mit der Halfte dieser Leistung brennen sie noch leidlich Brennen sie mit 0,2 Ampere, so ist also ihi Widerstand 3,5/0,2 = 17,5 Ohm

Wir zerlegen eine Batterie in ihre drei Elemente und bestimmen an ie einem

- 1 Die Strom- und Energiekapazität unter Verhaltnissen, wie sie für ihren eigentlichen Zweck vorliegen
 - 2 Die Leistung bei verschiedenen außeren Widerstanden
 - 3 Die Lagerbestandigkeit

Austuhrung

1 Strom- und Energiekapazitat

Da die Taschenlampenbatterie beim Gebrauche über den angenahert konstanten Widerstand der Lampe von 17 Ohm geschlossen ist und ein Element etwa 1 i der Leistung der Batteine zu bestreiten hat, so schließen wir dieses über 5 Ohm und notieren in bestimmten Zeitintervallen die Stroffistarke. Dieses wird so lange fortgesetzt, bis die Leistung auf die Hälfte von 0.23, also auf 0.115 Watt, gesunken ist. Da die Leistung durch $1^{3}Wa$ gegeben ist, wird der Versuch abgebrochen, wenn die

Stromstarke auf $i = \sqrt{\frac{0,115}{Wa}}$ Ampere gesunken ist,

Schaltungsskizze 17

A Milliamperemeter 0 bis 1 Ampere, bekannter Widerstand (Prazisions-

Amperemeter S 17)

V Voltmeter 0 bis 3 Volt (S 17) Gute

- Dampfung mit wenigstens 200 Ohm Widerstand W Widerstand von 5 Ohm, entweder
- besonders angefertigt &der Stöpselrheostat (S 37, Fig 25)
- T Taster (S 31, Fig 18)
- E Zu untersuchendes Element



Um ein Einzelelement in den Stromkies schalten zu konnen, lotet man entwedel an den Zinkbecher und an die Messingkuppe der Kohle je einen Kupferdraht, oder man bedient sich des in Fig 40 gezeichneten Stativs

a ist eine Holz- oder Hartgummiplatte von etwa 10 mm Dicke, 60 mm Lange und 20 mm Breite, auf welche die gleich breite 1 mm dicke Messingplatte b— rechts vermittels der Schraubenklemme (S 11 Fig 3c) kl. — geschraubt ist ^

An der der Schraubenklemme kl_1 gegenuberliegenden Seite ist in a der 10 mm dicke, 60 mm lange Messingrundstab c eingelassen, an dem oben die 3 mm dicke, 10 mm breite

und 40 mm lange Messingschiene mit der Schraubenklemme kl_2 befestigt ist Durch diese Schiene geht die 20 mm lange Stellschraube s

Man setzt das Element E auf die Platte b, wodurch das Zink in Kontakt mit kl, kommt und bewirkt durch Drehen 4 von s bis zur Beruhrung mit der Messingkuppe der Kohle deren Verbindung mit kl.

Vermittels kl₁ und kl₂ kann dann das Element bequem in den Stromkreis geschaltet werden

Durch den Taster T (Schaltungsskizze 17) ist für gewohnlich ist mit is ver-

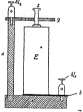


Fig 52

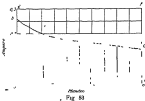
bunden Dadurch, daß man eine zuvor offene Verbindung — etwa von A mit W — schließt, wird das Element in den Stromkreis eingeschaltet und der Versuch damit begonnen Jedesmal, wenn man eine Ab-

lesung der Stromstarke gemacht hat, bestimmt man unmittelbar darauf die EK am Voltmeter V, indem man auf den Knopf z des Tasters T druckt, dadurch die Verbindung von 1, imit 1, losend, die von 1, imit 1, herstellend Diese Ablesung hat sehr schneil zu geschehen, denn man wird beobachten, daß mit andauernden Anschaltung des Voltmeters an die Zelle die durch dieses angezeigte EK langsam ansteigt, und es gift eben den zu Anfang sich zeigenden niedrigsten Wert zu ermitteln

Die Resultate der Messungsreihe vereinigt man in einer Übersicht folgender Art

Zeit in Minuten	t Amp	Klemmspannung Kl = i Wa	ΕK	$W_l = EK - Kl$	Watt = 1º Wa od Kl × 1
0 10 usw					

Die Werte von Zeit und Stromstarke werden als Abszissen und Ordinaten zur Zeichnung eines Schaubildes benutzt Angenommen, es sei åabei eine Kurve der Gestalt bc in Fig 53 entstanden, dann kann man die Stromkapazitat durch Ausschneiden und Auswagen der Papierstucke $ac \gamma d$ und abcd (S 115) ermitteln, indem man beachtet, daß eisteres $100 \times 0.3 = 30$ Ampereminuten entspricht



meist hinreichender Genaugkeit gelnät dies durch Naszahlen der kleinen Felder, deren jedes in unserer Figur 41 10 × 0,05 = 0,5 Ampereminuten enlspricht Man ermittelt zunachst die ganzen Felder, die in de flache abe da fallen

Schneller und mit

Sie sind schräftiert gezeichnet und ihre Zahl ist in dem vorliegenden Falle 30. Weiter schatzt man, wieviel ganze Felder die noch an der Fläche fehlenden, von der Kurve $b\,c$ durchschnittenen, hier nicht

schrafterten Felder ergeben, es sind 5 Wir haben mithin in Summa 35 Felder à 0,5 = 17,5 Ampereminuten oder 0,29 Amperestunden Das ist die Stromkapazitat, die mit Sc bezeichnet sei ist dann Ec die Energiekapazitat, so gilt EL = Sc²; We Walt (Volt-Ampere)-stunden,

denn
$$Ec = Kl$$
 (Klemmspannung) tt
 $Kl = tWa$
 $Ec = tWa$ tt
 $tt = Sc$, $t = \frac{Sk}{t}$

Bei unserem Veisuch ist Wa = 5 Ohm

t = 100 Minuten oder 1,66 Stunden Sc = 0.29 Amperestunden

Det Versuch wird nach zwei Tagen mit demselben Element wiederholt Nach dieser Zeit hat es sich erholt und man kann erneut eine bestimmte, allerdings kleinete Menge elektrischer Energie gewinnen und in derselben Weise ermitteln

Fur die Leistung eines Blementes ist sein innerer Widerstand von maßgeblicher Bedeutung Seine Bestimmung nach

$$Wi = \frac{EK - Kl}{l}$$
 (S 73)

mag fur die meisten Falle genugen, fallt aber besonders bei kleinen Widerständen stets zu hoch aus

Der Fehler, den man immer begeht, wenn man die EK eines Blementes mit dem Voltmeter mißt (S 73), kann bei dem größen Verhaltnis der Widerstande von Voltmeter und Element vernachlassigt werden Dagegen fallt eine Ungenausgkeit ins Gewicht, die in folgendem ihren Grund hat

Die EK eines Elementes sinkt wegen Verarmungserschenungen an seinen Elektroden beim Arbeiten um so mehi, je großer die Stromstarke ist, und steigt beim Öffinen wieder an In obige Gleichung für Wi miß nun diejenige EK eingesetzt werden, welche bei Liefeiung des Stromes i obwaltet Unterbrechen wir nun den Strom unter gleichzeitiger Anschaltung des Voltmeters, so ist selbst bei sehr schreller Ablesung nicht zu vermeiden, daß in der kurzen Zeit ein wenn auch kleiner Anstieg der EK über den wahrend des Stromflusses herrschenden Wert stattgefunden hat

2 Leistung bei verschiedenen außeren Widerstanden

Schallungsskizze 18

A Miliamperemeter mit
2 Meßbereichen von
0 bis 1 und 0 bis 5
Ampere (Prazisionsamperemeter S 17)

V Voltmeter 0 bis 3 Volt (S 17) W Stöpseirheostat (S 37 Fig 25)

T Taster (S 31 Fig 18)
E Zu untersuchendes Element

Ein zweites Element wird entsprechend der Schaltungsskizze Ran den Stromkreis gebracht, wobei das Voltmeter wegfallen kann Es werden nun nachennander bei W 20, 15, 10, 8, 5, 4, 3, 2, 1, 0 Ohm eingeschaltet und jedesmal für kurze Zeit durch Drucken auf den Knopf z des Tasters T 14, und 14, mijetnander verbunden und die Stromstaike abgelesen Die Kurve, welche man erhalt, wenn man die zusammengehorigen Werte von Stromstarke und außerem Widerstand graphisch verwertet, gibt einen guten Überblick über die Momentanleistung des Elementes bei verschiedener Beansprüchung Diese ist bei einem Element bestimmte EK außer vom inneren Widerstand von der Reaktionsgeschwindigkeit des Depolarisators abhangig

3 Lagerbestandigkeit

Von einem Trockenelement verlangt man nicht nur eine bestimmte Kapazitat und Leistung, sondern auch, daß es diese bei Nichtbeansprüchung möglichst lange unverandert beibehalt. Bezuglich der Lagerbestandigkeit zeigen die verschiedenen Typen der Elemente oft größe Unterschiedet.

Zur Untersuchung auf Lagerbestandigkeit benutzen wir das dritte der Elemente und schalten es etwa alle 14 Tage gemaß Schaltungsskizzt 8 med Stromkreis (W=4 Ohm) Das Vollmeter zeigt dann die EK_1 vor Stromfluß an Nun druckt man auf den Knopf z des Tasters T_1 lest die Stromstarke ab und direkt nach dem Öffnen abermals EK_3 wahrend Stromstohluß

Die Resultate vereinigt man in eine

Ohersicht 12

Zeit in Tagen	EK ₁	EK ₂	Kl⇒≀Wa	i A npere	$Wt = \frac{EK_2 - Kt}{t}$
		•			

Eine graphische Darstellung der zusammengehörigen Werte der Zeit einerseits von i, EK, und Wi andererseits ist auch hier einem guten Überblick dienlich

Bei Untersuchungen auf Lagerbeständigkeit, wo es sich nicht wie hier um eine bloße Übungsaufgabe handelt, wird man stets mindestens zwei Elemente benutzen. Im Falle namlich, daß eines aus irgendeinem Grunde ausfallt, verliert man so keine Zeit. Auch kann sich unter Umstanden ein Element abnorm verhalten.

Man wird ein Urteil darüber gewinnen, inwieweit eine Anderung des inneren Widerstandes oder andere Umstande für die zeitliche Abnahme der Leistung verantwortlich zu machen sind

Er lauter ung.

Der dem Leclanché-Element zugrunde liegende Vorgang ist, soweit bis jetzt bekannt, der folgende

- Zn + MnO₂ + H₂O = Zn(OH)₂ + MnO
 oder, da der Elektrolyt NH₂Cl auf Zn(OH)₃, nach
 - 2) 2 NH₄Cl + Zn(OH)₂ = 2 NH₃ + ZnCl₂ + 2 H₂O
- 2 NH₄Cl + Zn(OH)₂ = 2 NH₃ + ZnCl₂ + 2 H₂C
 einwirkt
 - 3) $Zn + MnO_2 + 2 NH_4Cl = ZnCl_2 = 2 NH_8 + MnO + H_2O$

Im einzelnen spielt sich diesei Vorgang an den Elektroden folgendermaßen ab

$$\begin{array}{c|c} \underline{zu \; lesen} \\ \overline{Zn+2\; F} \longrightarrow \overline{Zn} \end{array} \begin{array}{c|c} \underline{Elektrolyt} \\ \underline{2\; Cl'\; 2\; NH_u} \end{array} \begin{array}{c|c} \underline{zu \; lesen} \\ \underline{2\; OH'+MnO} \longleftarrow 2\; F-H_2O+MnO_4 \end{array}$$

Es entstehen also, wenn sie arbeitet, OH-lonen an oder in der MnO₂-Elektrode, und da deren Potential gemäß dem elektromotorisch wirksamen Vorgang (S 83)

$$MnO_2 + H_2O - 2F \rightleftharpoons MnO + 2OH'$$

durch $\varepsilon = \frac{RT}{2R}$ ln $k \stackrel{\epsilon MnO_3}{\varepsilon MnO} \stackrel{\epsilon H_2O}{\varepsilon OH'}$

bzw (da 'MnO₂ und 'MnO als Bodenkorper und 'H₂O wegen seines Uberschusses als konstant gelten konnen)

durch
$$\varepsilon = \frac{RT}{2F} \ln \frac{k}{c^2 O H^t}$$

gegeben ist, so sieht man, daß bei Stromentnahme das Potential der MnO₃-Elektrode und damit auch die EK des Elementes absinken muß Dieses wird um so mehl der Fall sein, je starkere Strome entnommen werden, weil dadurch das Verhaltnis der in der Zeiteinheit entstehenden, zu den durch Abdiffusion verschwindenden OH-lonen wachst Die Abdiffusion ist aber bei der besonderen prorsen Form der Elektrode erschwert, und wesentlich aus diesem Grunde beobachten wir tiotz konstantem außeren Widerstand bei dauernder Stromentnahme ein beständiges Absinken der Stromstarke.

Die Erscheinung dei Erholung nach Stromunterbrechung ist genau wie beim Bleisammler (S 118) hier dem Umstande zuzuschreiben, daß dadurch die OH-Ionen Zeit zur Abdiffusion Inden, jedoch kann die EK nie den Wert des Irisch zusammengesetzten Elementes wieder erreichen, da, wie der Gesamtworgang 3) zeigt, durch die Bildung von NH₄ ein gewisser Betrag an OH im Elektolyten auch nach Ausgleich der Konzenträthonsunterschiede verbleibt

Die Stromkapazitat befragt nur einen verhaltnismäßig kleinen Teil derjenigen, die das im Element enthaltene MnO₂ nach Gl 3 geben konnte, wenigstens bei dei Leistung, die hier verlangt wird Will man den Ausnutzungsfaktor des Depolansators kennenlernen, so muß man in einem ungebrauchten Element das MnO₂ bestimmen Daß dessen elektromotorische Ausnutzung keine quantitative ist, durfte in erster Linie darauf zuruckzuführen sein, daß seine Vermischung mit dem Graphit keine finlekulare ist Davon wird auch zum Teil die Leistung abhängen

Fur letztere ist aber, wie schon oben bemerkt, wesentlich der innere Widerstand bestimmend Dieser steigt besonders bei ungebrauchten Elementen bei langerem Lagern oft zu erheblichen Werten an, und wenn man derartige Elemente offinet, dann ist der Elektrolyt steinartig erhartet Solchen Veihaltmissen begegnet man nicht bei den nicht als Trockenelemente hergerichteten Leclanché-Elementen, wo sich hochstens das Salz Zn(NH_a), Cl., auskristallisisert findet

Die Erklärung ist wohl in folgendem zu suchen Nach Gl 3 braucht ein Mol MnO₃, welches 2F oder 2×26,8 Amperestunden liefert, 2 Mole oder 107 g NH₂Cl Bei den kleinen Mengen, welche von letzterem in dem geringen Elektrolytvolumen eines Trockenelementes

enthalten sind, wird schon bei meßiger Stromentnahme das Vei haltins des entstehenden NH₈ zu dem vei bleibenden NH₈Cl betrachtlich werden, wahrend das Verhaltins von NH₈ zu ZnCl₈, wie ebenfalls aus Gl 3 hervoigeht, ein konstantes ist Die Fallung des Zinkes als Hydioxyd oder basisches Salz durch NH₈ unterbleibt äber nur bei einem Uxberschuß an NH₈ über ZnCl₃ oder an NH₈Cl über NH₈, und so scheinen bei einem Trockenelement die Verhaltnisse zur Entstehung basischer Salze besonders gunstig zu sein, die vernutüthe mit der Zeit mit dem Wasser zementartig einkriten, im Gegensatz zu einem nicht als Trockenelement hei gerichteten Leclanché-Element, wo wegen des größen Elektrolytvolumes stets ein Überschuß an NH₈Cl vorhanden ist und zudem dem NH₈ die Moglichkeit zur Verdunstung gegeben ist

Die begrenzte Lagerbestandigkeit der Trockenelemente wild ebenfalls zum Teil hierauf zuruckzufuhren sein, zum Teil aber auch durch Lokalaktion am Zink (die man durch Amalgamation zuruckdrangt) und durch inneien Kurzschluß bedingt

B ABSCHEIDUNG DER METALLE AUS IHREN SALZLÖSUNGEN

1. Aufgabe. Elektroanalyse. (F 12, 1a)

Allgemeine Vonbemeikung Auf S 100 ergab sich, daß zur elektrolytischen Abscheidung des Cadmiums aus n-CdSO₄-Losung auf einer Platinelektrode, wenn wir diese mehr und mehr kathodisch polarisieren, d h mehr und mehr negativ machen, gerade die Spannung oder das Potential genugt, welches Cadmium in dieser Losung zeigt Setzt man Reversibilität voraus, so gilt dies auch für die Fallung anderer Metalle aus ihren Salzlosungen und auch für andere als normale Konzentrationen, und man kann sagen, bei der Elektrolyse fallt ein Metall aus seiner Salzlosung der Konzentration c, wenn die Kathode das Potential aufweist, welches das abzuscheidende Metall in dei Losung dieser Konzentration c zeigt. Daraus folgt zugleich, daß dieses Potential incht genugt, um samtliches in der Losung befindliche Metall zu fallen. Denn da mit der Abscheidung dessen Konzentration sich andert, muß zur andauernden Abscheidung auch das Potential dauernd geandert werden.

Das Potential, welches ein Metall in der Losung seines Salzes der

Konzentration c_M, wenn diese von der lonenkonzentration nicht sehr verschieden ist, zeigt ist bei 17° C

$$\varepsilon_{\rm M} = A_{\rm M} + \frac{0.058}{n} \log c_{\rm M}$$

wenn man in Gl 7 (S 82) für R, F und T deren Werte einsetzt und den natürlichen in den dekadischen Logarithmus verwandelt. Dieses waie daher bei Reveisibilität auch das Potential der begrinnenden Abscheidung. Die vorausgesetzte Reveisibilität ist nun aber vielfach nicht vorhönden Jedenfalls zur Überwindung besonderer Reibungswiderstande wurd vielmehr ein Mehrbetrag benotigt, der meist sehr klein, nur bei den Eisenmetallen Co, Ni und Fe, zumal bei gewohnlicher Tempetatur, betachtlich ist und den wir mit ya bezeichnen wollen. Daher gitt strenggenommen für das Potential der beginnenden Abscheidung

$$\varepsilon_{\rm M} = A_{\rm M} + \frac{0.058}{n} \log c_{\rm M} - \eta_{\rm M}$$

Fur die quantitative Bestimmung eines Metalls durch Elektrolyse interessiert micht nur die Kenntnis des Potentials, bei dem seine Abscheidung aus der zur Analyse vorliegenden Losung begrinnt, sondern auch das, bei dem sie beendet ist

"Theoretisch ist ein Metall restlos aus seiner Losung entfeint, wein seine Konzentration und daher auch die seiner Ionen gleich Null ist Dazu gehort ein Potential ∞ , wie man sieht, wenn man in der Gl ∞ , "Null setzt. Das zu erreichen, ist praktisch weder moglich noch notwendig, denn praktisch gilt ein Metall quantitativ entfernt, wenn wir es mit unseren analytischen Hillsmitteln nicht mehr nachweisen konnen Dies durfte gewohnlich bei einer Gesamtkonzentration (nicht Ionenkonzentration) 10^{-4} der Fall sein

Fur einfache, also nicht komplexe Salzlosungen, wo wir Gesamtund Ionenkonzentration fürs erste gleich setzen können, ware mithin das Potential der beendeten Metallabscheidung, das wir mit ϵ_{Mo} bezeichnen wollen,

$$\varepsilon_{\text{Mo}} = A_{\text{M}} + \frac{0.058}{n} \log 10^{-6} - \eta_{\text{M}}$$

$$= A_{\text{M}} - \frac{0.348}{n} - \eta_{\text{M}}$$

Bezeichnet man mit e_{Me} das Potential der beginnenden Metallabscheidung, so ist

$$z_{\rm M} = \varepsilon_{\rm Mc} - \varepsilon_{\rm Mo} = \frac{0,348 + 0,058 \log c_{\rm M}}{n}$$

die Fallungszone

Was von den Metallen gesagt wurde, gilt auch fur den Wasserstoff Zu seiner Abscheidung aus einer Losung der H-Konz $c_{\rm H}$ benotigt man strenggenommen ein Potential bei Atmospharendruck und 17°C

$$\varepsilon_{\rm H} = A_{\rm H} + 0.058 \log c_{\rm H} - \eta_{\rm H}$$
 (S 92),

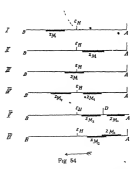
wo η_H die analoge Bedeutung hat wie η_M und Überspannung genannt wird

Da zur Elektroanalyse ausschließlich wasseige Losungen benutzt werden, in denen H-lonen nie fehlen, so spielt die Wasseistfentwickling bzw die relative Lage von ei zu zu eine mäßgebliche Rolle, die durch folgende Betrachtungen erlautert werden soll, wobei die Annahme gemacht wird, daß η_R bei konstantei Temperatur eine Konstantei st. au also niu von en abhangt. was nicht zuriffet (S. 134)

Die im folgenden gezeichneten Horizontalen AB bedeuten, wie in Fig 46 (S 100), Potentiallimien A sei das Potential des als Kathode dienenden Platins vor der Elektrolyse Dieses verschiebt sich beim Rinschalten des Stiomes

auf der Linie AB im Sinne des Pfeiles nach links zu negativeren Werten $e_{\rm H}$ ist das Enfladungspotential des Wasserstoffs und der dicke Strich $z_{\rm M}$ die Pallungszone des Metalls

Fall I Das Potental der Kathode erreicht beim Einschalten des Shomes zuerst en und wird hier durch die einsetzende Wasserstoffentwicklung festgehalten Wahrend bei andauernder Metallfallung das Kathodenpotental in dem Maße, wie durch Heiausselektrolysieren des



Metalls dessen Ionenkonzentiation sinkt, sich nach Iinks verschiebt, bletbt es bei andauernder Wasserstoffentwicklung und konstanter kleiner Stromstarke annahernd konstant Denn wenigstens bei Sauren, die bei dei Elektrolyse an der Anode nur Sauerstoff geben, findet bei gleichzeitiger kafhodischer Wasserstoffentwicklung nur eine Zersetzung von Wasser statt, und trotzdem Wasserstoffionen herauselektrolysiert werden, findet praktisch keine Andeiung der Wasserstoffionenkonzentration statt, weil die aquivalente Menge OH an der Anode verschwindet Indem das Kathodenpotential also bei eit festgehalten wird, wird zw. nicht erreicht und kein Metall gefallt

Nu wenn z_M nahe an z_M liegt, kann bei großeren Stromdichten das Potential der Kathode in z_M hinemgelangen, da die Strompotentialkurve etwas gegen AB geneigt ist (wie es durch die punktierte Linie angedeutet ist) und dann neben Wasserstoff auch Metall abgeschieden wird

Fall II Das Potential der Kathode durchschreitet z_M , ehe es ϵ_H erreicht Hier ist quantitative Metallfallung ohne weiteres möglich

Fall III $\, \epsilon_H \,$ liegt inmitten von $\, z_M \,$ Hiei weiden die ersten Anteile des Metalls ohne, die letzten nur mit Wasserstoffentwicklung gefallt Eine quantitative Metallabscheidung ist trotz Wasserstoffentwicklung bei hinreichender Stromdichte moglich

zak kann für ein gegebenes Metall je nach der Zusammensetzung der Losung eine verschiedene Lage haben. Denn wahrend bei einem einfachten Metallsalz Gesamtkonzentration und lonenkonzentration nicht sehr verschieden sind, bleibt bei Komplexsaltzen die Konzentration der lonen hinter dei des gesamten Metalls haufig ganz entom zurück. Sowohl das Potential der beginnenden Metallabscheidung sac bei gleicher Anfangsgesamtkonzentration der zu analysierenden Losung, als auch das Potential sac, bei gleicher End-Gesamtkonzentration 10-4 (quantitative Fallung) oder ihre Differenz zat, wird bei komplexen bei negativeren Werten liegen mussen als bei einfachen Salzlosungen, denn nur die lonen bestimmen das Potential zac verschiebt sich also für ein gegebenes Metall mit steigender Komplexität seiner Salze auf unseier Potentiallinne nach links

Dahei kommt es, daß sich z B. gleich saure und bezuglich des Gesamtiesens gleich konzentrierte Losingen von Ferrochlorid und Feijognahaltum bei die Ellekholyse verschieden veihälten. Aus ersteier kann an der Kathode, wenn auch unter Wasserstoffentwicklung, Eisen gefallt werden, in der letzteren beobachtet man lediglich Wasserstoffentwicklung Dies anfdert sich micht, wenn in beiden Losingen ein und damit zu gleich ist, und der Unterschied ruhrt nur daller, daß der beim Ferrochlorid vorliegende Fäll III beim Ferrocyankalium durch die Komplexitat dieses Salzes in den Fäll I verschoben wird

EH verschiebt sich mit sinkender H-Konzentration nach links Ich kann also die relative Lage von & und zm z B von Lage I und III durch Verminderung des Sauregrades oder gar durch Alkalischmachen verlegen und so ein Metall fallbar machen, sofein nicht dadurch auch zm im selben Betrage negativer wird (s die Verhaltnisse beim Zink)

Die Elektrolyse kann auch zur Trennung von zwei oder mehr Metallen Verwendung finden Fur die dabei auftretenden Verhaltnisse sınd die relativen Lagen ihrer Fallungszonen zueinander und zu em makgebend

Drei typische Falle sind durch IV, V und VI dargestellt Es sollen sich in der Losung gleichzeitig zwei Metalle M. und M. mit ihren Fallungszonen zm, und zmo befinden Bei Fall IV, den man unter Umstanden durch geeignete Wahl der Saurekonzentration herbeifuhren kann, kann man ohne besondere Vorkehrungen M, und Mo trennen. denn en hindert wieder wie bei Fall I die Kathode nach zm. zu gelangen Liegt zme nicht zu weit von en ab, so kann man, nachdem M1 gefallt ist, durch Verminderung der H-Konzentiation in der restierenden Losung Fall III herbeifuhren und nun auch Ma fallen

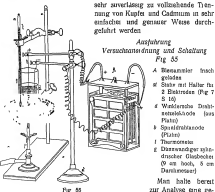
lst wie bei Fall V eine Zwischenschaltung von al zwischen zm. und zme bei D nicht moglich, und liegen die beiden Fallungszonen vor, d h rechts von eH, so gelingt eine Trennung und Bestimmung beider Metalle, in dem man zunächst die Polarisationsspannung so wahlt, daß sie D nicht überschreitet (Elektrolyse mit begrenztem Kathodenpotential) und erst, wenn M. gefallt ist, die Spannung erhoht Nicht moglich ist eine Trennung bei Fall VI, sofern nicht durch Komplexbildung die beiden Fallungszonen sich auseinanderrucken lassen

Versuch 31 k

Trenning and Bestimming von Kupfer and Cadmium (F 12, 1 b, cll u V1)

Vorbemei kung Die Polarisationsspannung für 1 n - CuSO 1 -Losung zwischen Kupfer- oder Platinkathode und platinierter Platinanode wild man in Versuch 6 (S 51) zu 1,45 Volt, die Zersetzungsspannung einer 1 n-CdSO4-Losung in Versuch 26 (S 98) zu 2,07 Volt gefunden haben. Elektrolysiert man nun an Platinelektroden die gemischte Losung beider Salze mit einem Bleisammlei, dessen EK ja 2,05 Volt nicht übersteigt, so genugt die Spannung nicht, um Cadmium zu fallen Dagegen reicht sie vollig aus zur quantitativen Abscheidung des Kupfers aus Sulfatlosung, denn nach S 128 ist die Fallungszone $z_{\rm M} = \frac{0.348 + 0.058 \log c_{\rm M}}{n}$

d h zur quantitativen Fallung einoht sich die Polarisationsspannung gegenuber normaler Losung (n=2, c=0.5) um rund 0.17 Volt, also auf 1.62 Volt Man braucht demnach einfach einen Bleisammler ohne ieden Widerstand an die in die gemischte Losung tauchenden Elektroden anzuschalten, um so das Kupfer quantitativ und fiei von gleichzeitig anwesendem Cadmium abzuscheiden Da ferner 2.05 Volt zur sichtbaren Entwicklung von Wasserstoff an der verkupferten Kathode und von Sauerstoff an der Platinanode nicht hinreichen, so schaltet sich der Strom nach Beendigung der Kupferabscheidung selbsttatig bis auf einen sehr kleinen Betrag aus Dieser dient dazu, an dei Kathode eine geringe Menge von Wasserstoffionen zu entladen, die abei nicht gasformigen Wasserstoff geben, sondern zur Reduktion des von der Anode ım Elektrolyten sich losenden freien Sauerstoffs verbraucht werden In dieser Weise kann die auf anderem Wege nur umstandlich und nicht



Ausfuhrung

Fig 55

- A Bleisammler frisch geladen
- st Stativ mit Halter für 2 Elektroden (Fig. 7
- S 16) d Winklersche Drahtnetzelektrode (aus
- Platin) b Spijaldrahtanode (Platin)
- t Thermometer
- g Dünnwandiger zvlindrischer Glasbechei (9 cm hoch, 5 cm Durchmesser)

Man halte bereit zur Analyse eine gemischte Losung von Kupfer- und Cadmiumsulfat (ca 0,2 g Cu und 0.2 g Cd auf 25 ccm)

Der Elektrolysierbecher kann, auf das Drahtnetz m gestellt, durch den Bunsenbrenner f erhitzt werden. Die Elektroden sind in ihn so eingehangt, daß ihr unterer Rand nur wenig vom Boden des Bechers entfernt ist Die Kathode muß gewogen sein 25 ccm der zu analysierenden Losung werden in den Becher gegeben, mit 10 ccm etwa 2 n-H.SO, versetzt und so west verdunnt, daß das Netz der Kathode gerade bedeckt ist, danach wird auf 70 bis 75° erwarmt und ohne weiteres die Verbindung der Elektroden mit den Klemmen eines Bleisammlers hergestellt - das Drahtnetz ist Kathode Wahrend der nun einsetzenden Elektrolyse hålt man den Becher mit den beiden Halften eines zerschnittenen Uhiglases bedeckt und erwarmt die Losung mit einer kleingedrehten, schwach leuchtenden Bunsenflamme auf 70 bis 75° Einige Male werden mit ganz wenig Wasser die durch den anodisch sich entwickelnden Sauerstoff an die Uhrglaser verspruhten Teile der Losung in den Recher zurückgespritzt. Nach etwa 11/, Stunde ist das Kupfer aus der Losung fast vollig auf der Kathode abgeschieden1), man bemerkt dann, daß die bis dahin ziemlich lebhafte Sauerstoffentwicklung an dei Anode erheblich nachlafit. Von ietzt ab setzt man die Elektrolyse noch 10 Minuten fort, darauf nimmt man den Bienner hinweg, lost ein wenig die Schraube i, schiebt mit dei linken Hand den Ring, der dem Drahtnetz als Auflage dient, mitsamt dem Becher so weit nach unten, daß die Elektroden aus der Losung gelangen, indem man gleichzeitig vermittels der Spritzflasche, die man in der Rechten halt, die Kathode abspult und schraubt i wieder fest. Dadurch wird der Strom unterbrochen, aber die Elektroden bleiben so lange unter Strom, wie sie in Berührung mit dem Elektrolyten sind. Nach sorgfältigem Abspittzen der Kathode mit Wasser, welches in den Becher lauft, wird eine Verbindung mit dem Sammlei gelost und werden die Elektroden vom Stativ entfeint. Die Anode stellt man in die Losung zuruck und spritzt die Kathode mit Alkohol ab, ohne die ablaufende Flussigkeit mit dem Elektrolyten zu vereinigen. Die durch kurzes Schwenken von der Hauptmenge des anhaftenden Alkohols befreite Elekti ode trocknet man vorsichtig hoch über einer Bunsenflamme, läßt erkalten und wägt sie

Zur Bestimmung des in der Losung gebliebenen Cadmiums bringt man die mit dem Kupfer bedeckte Kathode in die inzwischen abge-

¹⁾ Das in den analytischen Übungsaufgaben bes über Abscheidungszeiten Gesagte kann nicht ohne weiteres auf die neuerdings empfohlenen Tantalkathoden übertragen weiden

kuhlte Losung zuruck, schaltet hinter den zuerst benutzten Bleisammler einen zweiten, sowie einen Regulierwiderstand und ein Amperemeter 0 bis 1 Ampere, und schickt einen Strom von 0,5 Ampere wahrend 3 Stunden durch die Zelle Die Kathode bedeckt sich schnell mit Cadmium, dessen Abscheidung von einer bald recht lebhaften Wasserstoffentwicklung begleitet ist (Fall III, S 130) Nach dei genannten Zeit pruft man eine Probe dei Losung nach Abstumpfen des gioßten Teils der freien Saure mit etwas Schwefelwasseistoffwasser auf etwa noch vorhandenes Cadmium Zeigt sich noch Gelbfarbung, so setzt man die Elektrolyse fort. Im anderen, meist eintretenden Falle hebt man die Elektroden unter Strom am Stativ rasch in ein zweites mit destilliertem Wasser gefulltes Glas hinuber und laft den Strom ohne Anderung des außeren Widerstandes noch 1/1 Stunde hindurchgehen, wobei, dem großen Widerstande dieses Bades entsprechend, die Stromstarke erheblich herabgeht. Nun entfernt man, ahnlich wie es für die Kupferbestimmung beschrieben ist, die Elektroden aus der Losung, trocknet die Kathode wie dort angegeben und wagt sie

Erlauterung Die Kupferbestimmung mit Hilfe eines Bleisammlers ist auch bei gewohnlicher Temperatur moglich, bedarf aber dann
6 bis S Stunden zu ihrei Vollendung Man elektiotysiert daher unter
solehten Umstanden zweckmaßig über Nacht, nach Beendigung der
Kupferabscheidung bleibt dann nur ein sehr geringer Resistiom übrig,
wahrniehmbar an einer außerst sichwachen anodisichen Sauerstöffentwicklung Der Binfluß der Temperatur auf die Abscheidungszeit
des Kupfers beruht darauf, daß mit ihrer Erhohung auch die Geschwindigkeit, mit der die Cu nach dei Kafhode diffundieren, und
damit ihre in jedem Augenblick zur Entladung an der Kafhode vernigbare Menge vejerößert unr D emigemaß geht auch, wie schon die
Starke der anodischen Sauerstoffentwicklung anzeigt, bei gewohnlicher Temperatur zu Beginn der Bestimmung weit weniger Strom
durch die Zelle als bei erhöhter

Wir hatten bei der allgemeinen Vorbemerkung S 129ff, die Annahme gemacht, daß η_B , die Überspannung des Wasserstoffs eine Konstante und damit auch a_B nur von der H-Konzentration abhanigig sei. Dies wurde auch zutreffen, wenn bei der Elektrolyse der Wasserstoff sich immer am Platin entwickelte. Je nach der auszufühlenden Elektroanalyse überzieht isteh diese "aber mit einem anderen Metall, an dem und der Wasserstoff zur Entladung gelangt und für jedes dieser Metalle hat η_B einen anderen Wert, also auch eh, selbst bei gleicher H-Konzentration

Am Cadmium ist nun nu sehr groß, so daß die relative Lage III (S 130) zwischen au und zei selbst bei Gegenwart freier Schwefelsaure vorliegt, wiewohl man wegen seiner unedlen Natur die Lage I erwaiten sollte, ein Umstand, der die elektrolytische Bestimmung dieses Metalls in saurer Losung überhaupt eist ermoglicht. Um nach zei an der Kathode zu gelangen, bedarf es einer eiheblich über 2,0 Volt liegenden Gesamtspannung, also der Anwendung von zwei hintereinander ge-Ohne weiteres an die Klemmen der schalteten Akkumulatoren Zellen gelegt, wurden diese aber eine so hohe Stromstarke geben. daß nicht samtliches Cadmium genugend festhaftend auf der Kathode abgeschieden wurde Man vermindert dahei durch einen außeren Reguherwiderstand die Stromstärke auf 0.5 Ampeie. Diese genugt erfahrungsgemaß, um das Potential der Wasseistoff entwickelnden mit Cadmium uberzogenen Kathode durch die gesamte Fallungszone zei hindurchzudrucken. Dabei werden die letzten Anteile der Cd. nur langsam abgeschieden, so daß die Elektrolyse erst nach mehreien Stunden als beendet gelten kann. Die zuletzt abgeschiedenen Anteile des Cadmiums sitzen in sehr feiner Verteilung auf der Kathode und konnen sich in geringem Maße auch bei vorsichtigstem, unter Absputzen vorgenommenem Herausheben der Kathode aus dem Elektrolyten in der anhaftenden Saure wieder losen. Man vermeidet dies, wenn man in dei angegebenen Weise die etwa in dei der Kathode anhaftenden Saure beim Herausheben gelosten Cadmiummengen durch eine Nachelektrolyse bei außerstei Verdunnung der freien Saure wieder abscheidet Daß man vor der Cadmiumabscheidung das Kupfer von der Kathode nicht entfernt, hat darin seinen Grund, daß ohne dies kleine Mengen des Cadmiums sich mit dem Platin legieren wurden und nur schwer wieder von ihm zu entfernen waren

Versuch 32 Elektroanalyse eines Messings * (F 12, 1, b, cll u VII)

Volemekung Die Zersetzungsspannung einei 1 n-ZnSO₁-Losung liegt bei 2,45 Volt, die Trennung des Kupfers vom Zink kann daher in gleichei Weise mit der begrenzten Spannung eines Bleissammlers geschehen wie die vom Cadmium Das im Messing fast nie fehlende Blei wird kathodisch schwerer abgeschieden als Kupfer, andereiseits wird aber Pb an der Anode nach Pb $+2\,\mathrm{F}\!\!\rightarrow\!\!\mathrm{Pb}$ oxydiert Das vierwertige Blei eileidet aber Hydrolyse Pb $+2\,\mathrm{H_2O}\!\!\!\rightarrow\!\!\mathrm{PbO_0}\!\!\!+\!4\,\mathrm{H}$ und geht dadurch, wenn die Saurekonzentration des Elektiolyten nicht etwa sehr groß ist, glatt in Bleisuperoxyd über, das sich auf der

Anode abscheidet Diese Prozesse vollziehen sich an der Anode, wahrend an der Kathode Kupferabscheidung erfolgt Da die Gegenspanntung: Cul /verdunnte Schwefelsauue / PbO₈, kleiner ist als die Spannung des Bleisammelers Pb / wasserige Schwefelsaure / PbO₈, kann in einer Kupfer- und Zinksulfat enthaltenden Losung, in dei erwas Bleisuffat aufgeschwermit ist, eine dereiche Trennung mit Hilfe der Spannung eines Bleisammlers durchgeführt werden Kupfer wird an der Kathode abgeschieden, wahrend zugleich Blei als Superoxyd an der Anode fallt und Zink bleibt in der Losung

Austuhrung

Versuchsanoi dnung und Schaltung Fig 55 (S 132)

Etwa 3 g eines Messings werden genau abgewogen, ohne Verlassen bade zur Strupdicke verdampft Einhalt das Messing auf dem Wasselbade zur Strupdicke verdampft Einhalt das Messing nennenswerte Mengen Zinn, so erhitzt man den Ruckstand 1 Stunde im Luttbade auf 110°, durchfeuchtet mit konzentriertei Salpeteisaure und läßt diese Masse 1 Stunde in gut bedeckter Schale auf dem schwach siedenden Wasserbade stehen, dann nimmt man mit Wasser auf, filtriegt die Zinnsaure ab, wascht, trocknet, gluht und wägt sie, wahnend das Filtrat zu Trocknet gedampft wird. Den Ruckstand, bzw bei Abwesenheit von Zinn den erst erhaltenen Eindampfruckstand, durchtrankt man mit wenig konzentrierter Schwetelsaue und erhitzt über freier Flamme, um die Salbetersaue zu einternen.

Da die Salpetersaure leichter fluchtig ist als die Schwefelsaure, so ist dieses erreicht, wenn die weißen Dampfe der letzteren aufteten, und ein weitese Verdampfen der Schwelelsaure überflüssig Man minmt mit weing warmern Wasser auf, spult alles mitsamt dem ungelost bleibenden Bleisulfate in einen Literkolben und fullt hier die Losung bis zur Marke auf Zui Analyse pipettieit man 100 ccm heraus, nachdem durch Umschutten das Bleisulfat in dei ganzen Losung gleichmäßig verteilt worden ist.

Die Elektrolyse fuhrt man zum Zweck dei Kupterbestimmung ganz so aus wie bei Versuch 31 (S. 131) Nur wagt man hier voi Beginn des Versuches Kathode und Anode, naturlich jede für sich Nimmt man die Elektrolyse bei gewohnlichei Temperatur über Nacht vor, so kann man sie am gleichen Bleisammler in Parallelschaltung mit der Kupter-Cadmiumtrenning ansetzen Die nach beendigter Elektrolyse mit Bleisuperoxyd bedeckte Anode stellt man, wahrend das Kupter getrocknet und gewogen wird, in Wasser, spult sie eist

dann mit Wasser ab und trocknet ste, ofline Alkohol, welcher das Superoxyd reduzieren wurde, benutzt zu haben, bei etwa 150° im Luftbade Nach geschehenei Wagung entfernt man das Bleisuperoxyd durch eine Losung von schweftiger Saure, z B etwas Natriumsulff und Schweftelsaure, von der Anode, wahrend man für die nun folgende Zinkbestimmung wieder die mit Kupfer benutzte Kathode benutzt Den Elektrolyten muß man dazu aber alkalisch machen (Verschiebung von est aus Lage I im Ill S 129).

Zu dem Ende versetzt man ihn mit konzentrierter. Natronlauge so lange, bis der anfangs entstandene Niederschlag von Zinkhydioxyd sich eben wieder lost. Da hierdurch und durch das zui Absoulung des Kupfers benutzte Wasser das Volumen der Losung so gewachsen ist, daß ihre Oberflache in dem vorher benutzten Gefafte weit über den oberen Rand des Drahtnetzes stande, also die Metallabscheidung auch an dessen Zuleitungsdraht auf einer langeren Strecke hin, d h hiei mit zu gioßei Stromdichte, geschahe, bringt man die Losung in einen anderen Becher, der die gleiche Hohe. abei großeren Durchmessei hat als der frühere und ischtet das Volumen des Elektrolyten so ein, daß er nui wenig oberhalb dei Drahtnetzkathode steht Zui Zinkabscheidung benutzt man die 12bzw 14-Voltlettung und scheidet unter Zwischenschaltung eines Amperemeters his 1 Ampere und eines Regulierwiderstandes anfangs mit 0.5, spatei mit 0.7 Ampere das Zink in etwa 3 Stunden ab Man uberfuhrt dann die Elektroden wieder am Stativ und unter Strom in einen kleineren Becher mit Wasser und verfahrt auch sonst ganz, wie es fur die Vorbeieitung des Cadmiumniedeischlages zur Wagung beschrieben wurde Ob die Zinkfallung vollständig wai, davon überzeugt man sich, wenn man eine Probe der Losung mit Essigsaure ansauert und mit Feriocvankalilosung auf Zink pruft

Et lautet ung Zink ist wesentlich unedler als Cadmum. Die ielative Lage seiner Fallungszone zn. zu. et, entspricht daher in starket sauren Losungen nicht mehr, wie beim Cadmum dem Fall II, sondern dem Fall I (S 129), obgleich ηn am Zink ziemlich groß ist Die quantitative Bestimmung des Zinks wird erst dadurch möglich, daß man durch Verminderung der H-Konzentration die relative Lage von Fall I nach III verschiebt, was man dusch Benutzung einer schwach essigsauren, mit Natrumazetat versetzten Lösung erreicht Noch besser geschieht dies in alkalischer Losung, wie sie bei der hier beschnebenen Arbeitsweise zur Anwendung kam In solcher ist allerdings außer 4n auch cz. stark verringert und dadurch zw. ebenfalls

nach links verschoben, denn das Zink befindet sich hier wesentlich in Gestalt der Verbindung Zn(OH)ONa, also als komplexes Anion ZnO H' welches mit Zn im Gleichgewicht ZnO₂H'+H₂O → Zn +3OH steht aber die Komplexitat von ZnO-H' ist nicht so groß, daß in alkalischer Losung die Könzentration der Zn. etwa im Vergleich zu sauren Losungen verhaltrusmaßug starker vermindert ware als die der H. durch Alkalischmachen einer starker sauren Zinksalzlosung word also sowohl zw als auch or aus der reletiven Lage von Fall I nach links geruckt, ersteres jedoch weniger als letzteres, so daß die Lage von Fall III entsteht Ein Abweichen hiervon tritt nur ein, wenn NO. / zugegen ist welches am Zink kathodisch zu NO. / jind NH. reduziert wird. Hierzu gehort ein Potential, welches an der Kathode west eher erreicht wird als 64 und damit auch als 24. so daß man zu diesem gai nicht oder erst dann gelangt, wenn durch langeren Stromfluk NO.' vollig oder zum großten Teil reduziert ist. Aus ahnlichem Grunde kann Gegenwart von etwas HNO., zumal in der Warme, die Kupierabscheidung verzogern. Deshalb ist es notig, daß aus der zur Elektrolyse bestimmten Losung die Salnetersame durch Schwefelsaure ausgetrieben wird

Versuch 33 Elektroanalyse eines Messings mit bewegtem Elektrolyten (Schnellelektrolyse).

Vorbemerkung Die Geschwindigkeit, mit welcher die Abscheidung des Kupfers aus seiner Sulfatlosung erfolgt (welche die Dauer seiner Elektroanalyse bestimmt), hängt von der Starke des Stromes ab, der sich mit jener beschäftigt Im Falle der Verwendung nur eines Bleisammies ist dieses der gesamte durch den Elektroanalysierbecher fließende Strom, da andere Vorgange — z B Wasserzersetzung — bei der begrenzten Spannung von 2,05 Volt praktisch nicht stattfinden konnen

Wir konnen also setzen

1)
$$t = \frac{2.05 - P}{W}$$
 Ampere,

wo P in Volt die Polaisationsspannung der Kupfersulfatiosung (S 131 Vorbemerkung zu Vers 31), W in Ohm ihi Widerstand ist

Ist zu Begrun der Elektrolyse die Losung z B normal an CuSO₄, so ist P=1,45 Volt, und bei einem Widerstand von 1 Ohm ware die Stromstarke

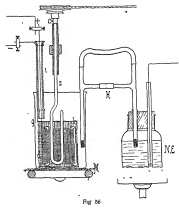
$$t = \frac{2,05 - 1,45}{l} = 0,6$$
 Ampere

In dem Maße, wie Cu herauselektrolysiert wird, wachst P und sinkt i nach 1) Indessen kann die nach dieser Gleichung errechnete Stromstarke nur dann obwalten, wenn mit derselben Geschwindigkeit, mit der wir Cu herauselektrolysieren, diese wieder an die Kathode herandiffundieren Das trifft aber keineswegs zu, und so entsteht hier eine Verarmung und damit verknupfte betrachtliche Vergroßerung von P. die 1 auf verhaltnismaßig kleine Werte herabdruckt Deshalb dauert die Kunferanalyse selbst bei der erhohten Temperatur, die ja die Diffusion beschleunigt, eine reichliche Stunde Es kann nun aber unter gewissen besonderen Verhaltnissen in der Technik vorkommen, daß man das Resultat einer Kupferbestimmung in einem Messing so rasch wie moglich zu erfahren wunscht. Es ist dann wichtig, auch die Mittel zu kennen, durch die man die Zeit einer elektrolytischen Bestimmung abkuizen kann. Wurde man im Hinblick auf die oben fur die Stromstarke gegebene Gleichung i durch Vergroßern von E steigern, so wurde durch die dadurch beschleunigte Kunferabscheidung sofort auch die an der Kathode bestehende Veraimung an Cu wachsen und damit auch P Das Potential der Kathode erreicht dann en und der Erfolg ist, daß der Zuwachs an i nicht der Kupferfallung, sondern der Wasseistoffentwicklung zugute kommt Dagegen eijeicht man das gewunschte Ziel dadurch, daß man dem durch Verarmung an Cu bedingten Ansteigen von P entgegenarbeitet. Dieses geschieht allerdings schon durch die eben erwahnte, den Elektrolyten bewegende Wasserstoffentwicklung, grundlicher aber durch lebhafte, mechanische Ruhrung und gleichzeitige Erwarmung In solcher Weise durchgeführte Elektroanalysen bezeichnet man als Schnellelektrolysen



Die Elektrolysiervorrichtung (Fig 56 nachste Seite) besteht aus demselben Becher, den wii bei Versuch 31 (S 131) benutzten, der

wie in Fig 55 (S 132) auf dem durch den Ring / gehaltenen Drahtnetz M steht Die Elektroden d und b bestehen hier aus zwei konzentrischen Winklerschen Platinnetzylindern, deren inneier durch drei übergelegte Glasklammern k, besser noch durch zwei Gummiringe, von dem außeren großeren sicher isoliert gehalten wir Außerdem ist ein in der Mitte angeordneter Ruhrer z eingesetzt, i ist



ein Glasrohr, welches die Elektrodenzuleitungen voneinander isoliert und vermittels zweier Gummiringe an der Zuleitung zur Elektrode b befestigt ist. Die in Fig 56 gezeichnete Normalelektrode NE samt elektrodytischem Shomschlussel H ist für diesen Veisuch fortzudenken

100 ccm dei (fur Versuch 32) dargestellten Messinglosung werden in das Becherglas gegeben, mit 1 ccm konzentrierter Schwefelsaui e versetzt und durch eine kleine untergestellte Flamme auf etwa 80° eintzt Die aufgere Netzelektrode, die Kathode, wird gewogen. Hat der Elektrolyt die vorgeschriebene Temperatur angenommen, so setzt man den

Ruhrer in lebhafte Bewegung (mindestens 1000 Umdrehungen in dei Minute) und schaltet einen Strom von 3 Ampere ein. Nach 10 Minuten ist alles Kupfer auf der Kathode abgeschieden, wahrend der Strom an ihr nur noch Wasserstoff entwickelt, man maßigt ietzt die Stromstarke auf 0.5 Ampere, stellt den Ruhrer still und senkt dann langsam den Elektrolysierbecher, indem man mit dem Ring r, wie bei Versuch 31 (S 131) beschrieben, nach unten geht, wahrend man die mit Kupfer bedeckte Biektrode da, wo sie den Elektrolyten verlaßt, sorgsam abspritzt Ist auf diese Weise der Elektrolysierbecher von den Elektroden entfernt, so unterbricht man die Verbindung mit der Stiomquelle, lost die Elektroden von ihren Haltein, spult die Kathode nochmals mit Wasser und dann mit Alkohol ab, trocknet sie, wie oben beschrieben, und wagt. Das Kupfer sieht hier nicht so schon hell und glanzend aus, wie beim Arbeiten mit begrenzter Spannung, sondern dunkelrot und matt, weil die untei gleichzeitiger Wasserstoffentwicklung aus hoher Verdunnung ausfallenden Teile des Kupfers in etwas schwammiger Form abgeschieden werden. An Drahtnetzen aber haften auch diese genugend fest, so daß man bei soigfaltigem Arbeiten keine Verluste zu befürchten braucht. Die Abscheidung des Bleies ist wieder auf der Anode als Superoxyd erfolgt wahrend das Zink im Elektrolyten blieb Auch seine Bestimmung kann mit der hier beschriebenen Anordnung nach Alkalischmachen der Losung in der bei Versuch 32 (S. 135) beschriebenen Weise mit einer Stromstarke von 5 Ampere in 20 Minuten geschehen. Wenn es sich um rasche Orientierung handelt, wild man sich mit dei Kupfeibestimmung begnugen, anderenfalls zwecks Abscheidung des Zinks mit der einfacheren Apparatur bei ruhendem Elektrolyten nach Versuch 32 arbeiten

Estauterung Da die Elektiolysierspannung bei diesem Versuch die eines Bliesammleis weit übersteigt, erreicht das Potential dei Kathode est nach Abscheidung des großten Teils des Kupfers, und die Wasserstoffentwicklung findet mit erheblicher Stromdichte statt. Wenn trotzdem die Strompotentialkuive nicht in die Fallungszone des Zinks gelangt, so liegt das einmal daran, daß durch die Ruhrung die Konzentration der H-lonen an dei Kathode hochgehalten wird und weiter an der lockeren Beschaffenheit des zuletzt fallenden Kupfers Am schwammigen Kupfer ist namlich die Überspannung des Wasserstoffs, jin, kleiner als am glatten und somit auch est weiten inerativ (s. 219), m. a. W. die Wasserstoffentwicklung seh erleichteit

Versuch 34

Analyse einer Kupfernickellegierung mit ruhendem Elektrolyten * (F 12, 1, b, c II u V)

Volvemerkung Nickel ist um 0,18 Volt edler als Cadmium Letzteres konnte aus einer n-Losung seines Sulfates erst mit 2,07 Volt abgeschieden werden, also nicht mit dei Spannung eines Bleisammlers von 2 Volt Beim Nickel hingeger: sollte man dieses erwarten und doch gelinert es nicht

Der Satz "bei der Elektrolyse fallt ein Metall aus seiner Salzlosung der Konzentration c, wenn die Kathode das Potential aufweist, welches das abzuscheidende Metall in der Losung dieser Konzentration c zeigt" (S 127) gill nui für Reversibilität

Nickel gehort nun zu den auf S 127 erwahnten Eisenmetallen, deren Abscheidung nicht reversibel eifolgt Während für das Gleichgewichtspotential des Nickels in dei Losung seines Salzes von der Konzentration e gilt (S 127)

$$\varepsilon = A + \frac{0.058}{2} \log c$$
,

gilt fur das Abscheidungspotential

$$\varepsilon' = A + \frac{0.058}{2} \log \iota + \eta_{Ni}$$
,

und eben der betrachtliche Wert von η_{Ni} erhoht die Zersetzungsspannung einer n-Nickelsulfatlosung über die Spannung eines Bleisammlers Daher kann auch eine Trennung von Kupfer und Nickel mit Hilfe der Spannung eines Bleisammlers erfolgen bei einer diese übertreffenden Spannung, bei betrachtlicher Stromdichte und gesteigerter Temperatur ist die Abscheidung des Nickels wenigstens quantitativ aus der nach Entfernung des Kupfers verbleibenden sauren Losung nicht moglich, weil eineiseits η_N i mit abnehmender Ni -Konzentiation stark wachst und so die Fallungszone nach der negativen Seite verlangert und andereiseits ein sehr kleines η_H eine gleichsinnige Verschiebung von s_H am Nickel in demselben Maße nicht gestattet Man kann zwai durch mehrmaliges annaheindes Abstumpfen der freien Saure bei stundenlanger Elektiolysendauei zum Ziele kommen, auch diese Zeit auf weniger als eine Stunde abkurzen, wenn man durch Halten der Temperatur auf 75° nn verkleinert Will man aber die Elektrolyse ganz sich selbst überlassen. so ist es auch hier zweckmaßig, zu der starken Verminderung von ch seine Zuflucht zu nehmen, wie man sie durch Benutzung eines alkalischen Elektrolyten erreicht Da Nickelsalze in Ammoniak leicht loslich sind, und die dabei entstehenden komplexen Kationen [Ni(NHa)a] verhaltnismaftig reichlich im Sinne des Gleichgewichts [N₁(NH₀)₀] \Rightarrow N₁ + 6NH₀ gespalten sind, bietet eine ammoniakalische Nickellosung einen Elektrolyten, in welchem en in die Fallungszone zN: (Fall III S 129) verlegt und quantitative Fullung des Nickels ermoglicht wild

Ausfuhrung

Versuchsanordnung und Schaltung Fig 55 (S 132)

Eine gut geputzte Nickel-Funfpfennigmunze wird genau gewogen und in Salpetersaure ohne Veilust gelost. Die Losung wird zur Sirupdicke eingedamoft, der Ruckstand mit wenig konzentijerter Schwefelsaure übergossen, und durch Erhitzen über freier Flamme die Salpetersaure entfernt (S 136) Die erkaltete Masse lost man in wenig warmem Wasser, bringt die Losung in einen Literkolben und fullt zur Marke auf Zur Analyse nimmt man 100 ccm

Die Kunferbestimmung führt man wie bei Versuch 31 (S. 131) mit Hilfe eines Bleisammlers aus, nachdem man vor dem Versuch Anode und Kathode gewogen hat Um sich zu überzeugen, wie schnell man auch mit einfachen Mitteln diese ganze Analyse durchfuhren kann, arbeitet man bei 750 Die Anode bedeckt sich hier mit einem schwachen, braunen Anflug, der aus Mangansuperoxyd besteht und sich ahnlich bildet wie bei dei Messinganalyse das Bleisuperoxyd (S 135), man bestimmt auch ihre Gewichtszunahme, nachdem man sie über dem Bienner geglüht hat Nach Wagung lost man das Kupfer mit Salpetersaure von der Kathode ab und wascht, gluht und wagt diese aufs neue. Inzwischen bijngt man die entkupferte Losung in einen weiteren Becher, neutralisiert mit Ammoniak vom spezifischen Gewicht 0,91, fugt noch 25 ccm desselben, sowie zur Erhohung der Leitfahigkeit 5 g eisenfreies Ammoniumsulfat hinzu und erforderlichenfalls so viel Wasser, daß das Drahtnetz vom Elektrolyten ganz bedeckt wird, und elektrolysiert mit dem Strome der 12-Voltleitung unter Einschalten eines Amperemeters und eines Regulierwiderstandes 45 Minuten mit 2 Ampere Hierauf nimmt man die Elektroden aus der Losung, spult sie ab, trocknet die Kathode nach Abspritzen mit Alkohol über der Flamme und wagt Das Nickel bedeckt als glanzender vom Platin kaum zu unterscheidender Niederschlag die Kathode In solcher Weise kann man nach Fertigstellung dei Losung die Kupfer- und die Nickelbestimmung in insgesamt weniger als 3 Stunden vollenden

Erlauterung Da das Nickel weit weniger als Cadmium oder Zink zu lockerer Abscheidung auf der Kathode neigt, kann es mit erheblich großerer Stromdichte abgeschieden werden als diese Dadurch und weil das dabei auftretende hohe Kathodennotential für die Abscheidung der letzten Teile des Nickels gunstig ist, weil auch die lebhafte Gasentwicklung den Elektrolyten durchruhrt, wird die Zeit der Nickelabscheidung sehr verkurzt. Daß man das Nickel nicht auf der noch mit Kunfer bedeckten Kathode abscheidet, hat darin seinen Grund, daß die ammoniakalische Losung auf Kupfer stark losend wirkt Wurden dadurch kleine Mengen Kunfer zu Beginn dei Nickelbestimmung in Losung gehen, so wurden sie zwar alsbald vom Strome wieder abgeschieden, jedoch zusammen mit Nickel Ein solches Metallgemisch haftet aber leicht schlecht, und die Bestimmung kann mißlingen Andererseits besteht keine Neigung des Nickels, mit dem Platin sich zu legieren. Eine unnohge Verlangerung der Dauer der Nickelbestimmung vermeidet man, weil unter Umstanden aus Platinanoden in ammoniakalische Losung kleine Platinmengen ubeigehen und auf der Kathode sich zum Teil mit niederschlagen

Versuch 35 Kupfernickeltrennung mit bewegtem Elektrolyten Kupferabscheidung mit konstanter Stromstarke

Vorbemerkung Will man die Kupferbestimmung bei Gegenwirt von Nickel — wie bei Versuch 33 bei Gegenwart von Zink — durch Arbeiten ohne begrenzte Spannung mit höherer Stromstarke und lebhaft bewegtem Elektrolyten abkurzen, so ist zu bedenken, daß zw. bei Nickel weit weinger negativ ist als bei Zink, ei also nicht so hoch steigen darf, wie dort Man erreicht dies bei etwa 70 bis 80°, wenn man eine-Stiomstarke von nur 1 Ampere innehalt

Ausfuhrung Anordnung und Ausfuhrung der Bestimmung des Kupfers geschieht in 100 cem der Kupfernickellosung von Versuch 34 (S 142) ganz wie bei Versuch 33 (S 138), nur mit 1 Ampere in 30 Minuten Die sich anschließende Nickelbestimmung kann wieder—wie bei Versuch 34—ohne mechanische Bewegung des Elektrolyten geschiehen, da eine solche die öhnedies kuize Dauer diesei Bestimmung nicht mehr erheblich abkurzt

Versuch 36. Kupfernickeltrennung mit bewegtem Elektrolyten.

Kupferabscheidung mit kontrolliertem Kathodenpotential

Voibemeikung Man kann die Fallung des Kupfers bei Gegenwart von Nickel in weit kurzerer Zeit als bei vongem Veisuche be-

wirken, wenn man nicht wie dort mit konstanter kleiner Stromstarke arbeitet, sondern zu Anfang, wo die Cu -Konzentration groß ist, einen kraftigen Strom wahlt - da dann die Gefahr nicht besteht, daß durch holie Stromdichte das Potential in die Fallungszone des Nickels gerat - und diesen in dem Make vermindert, wie die Cu -Konzentiation sinkt. Bei der Anoidnung des vorigen Versuches hatte man für die maximale Stromstarke, die man in iedem Zeitmoment der Elektrolyse anwenden darf, keynen Anhaltspunkt. Das sicherste Mittel hierzu besteht darin, daß man eine Vorrichtung anwendet, die uns wahrend

der Elektrolyse bestandig anzeigt, ob das Potential der Kathode, auf der sich das Kupfer abscheidet, dasjenige ist, welches nicht überschritten werden darf, oder nicht Denn dann konnen wir durch Regulierung des elektrolysieienden Stromes es so einrichten, daß die Kathode das erwunschte Potential hesitzt oder nicht uberschreitet Das Potential. bis zu welchem wir gehen durfen, um das Kupfer ohne Nickel abzuscheiden, ist empirisch zu -0.74 Volt gegen eine Bezugselektrode

Hg/Hg₂SO₄/2 n-H₂SO₄ festgestellt worden Diese Elektrode ist deshalb gewählt, weil auch der Elektrolyt schwefelsauer ist, und somit erhebliche Flussigkeitspotentiale nicht auftreten konnen

Die erwahnte Vorrichtung laft sich nun in folgender Weise treffen. Man verhindet die Rezugselektrode mit der zu elektrolysierenden Losung durch einen mit 2n-H,SO, gefüllten elektrolytischen Stromschlussel

Erich Miller, Elektrochem Praktikum



10

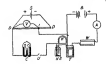
Man schaltet nun von irgendeiner Stromquelle aus gegen diese Bezugselektrode und die Kathode jene Spannung von 0,74 Volt (Minusten) der Gegenspannung gegen die Kathode) unter Zwischenschaltung eines Nullinistrumentes Schlagt nun wahrend der Elektrolyse letzteres nicht aus, so muß die Spannung der Kathode—Bezugselektrode gleich der Gegenspannung von 0,74 Volt sein, und zwar die Kathode um diesen Wert negative als die Bezugselektrode Man braucht also nur bestandig den Elektrolysierstrom so zu regulieren, daß das Alulinistrument nicht ausschlagt, um eine sichere Kontrolle dafür zu haben, daß das Kathodenpotential der Elektrode, auf der sich das Kupfei abscheiden soll, das gewunschte Potential aufweist.

Man muß den Schenkel des elektrolytischen Hebers zwischen Becherwand und Kathode einfuhren Bei der konzentrischen Anordnung der Elektroden gelangen dorthin kaum Stromlinien

Fur die Durchtuhrung einer solchen Bestimmung ist es von großer Wichtigkeit, einen außeren Widerstand zu haben, welcher sehr schnelle Regelung der Stromstarke innerhalb weiter Grenzen gestattet Das er eicht man am besten mit Hilfe des Flussigkeitswideistandes, Fig 57 Derselbe besteht aus dem großen Akkumulatorenglas g (24 cm hoch, f7 cm lang, 7,7 cm breit), das mit $f^{1}/6$ nigei Natronlauge gefußt ist Die beiden aus Nickelblech geschnittenen Elektroden a und b haben die aus der Figur ersichtliche Form und Gioße und sind beide an dasselbe Holzbreit h festgenagelt. Klemmen vermitteln die Stronzufuhrung Auf dem Brett befinden sich zwei Klampen, vermoge deren dasselbe an einer Schnur aufgehangt ist, die über die Rollchen n_1 und r_2 gelegt ist. Der am anderen Ende der Schnure befestigte Eisentiegel f wird mit Schrößugeln derart beschickt, daß er das System der Elektroden ausbalanciert, so daß es in jeder gegebenen Lage behant

Ausfulu ung

Schaltungsskizze 20



- S Ein Bleisammler
- DD Gefallswiderstand (S 35 Fig 23 oder S 36 Fig 24)
 - V Voltmeter bis 1 Volt
 - U Stromschlüssel (Fig 4 S 12)
 - C Nullinstrument, Galvanometer (S 17) oder Differential-Kapillarelektrometer (S 32 Fig 20)

meter (Fig 20 S 32)

- B Riektrolysierstromquelle, 12 bis 14 Volt
- NE Bezugselektrode Hg/Hg-SO42nH-SO4
 - T Elektrolysiervorrichtung Fig 56 (S 140) H Elektrolytischer Heber (S 19)
 - A Amperemeter 0 bis 10 Ampere
 - W Regulierwiderstand Fig 57 (S 145)

Der Aufhau erfolgt nach Schaltungsskizze 20 Von B geht dei elektrolysierende Strom aus, von S die Gegenspannung, die wir gegen die Bezugselektrode NE und die in den Elektrolysierbecher T befindliche Kathode zur Kontrolle von deren Potential zu schalten haben NE und T samt Ruhrer sind so wie in Fig 56, wie dort durch den elektrolytischen Stromschlussel verbunden. Die gewunschte Gegenspannung wird von einem Gefallsdraht DD, der einen Bleisammler S kurzschließt, oder von einem gewohnlichen Regulierwiderstand, der auf Ahzweigung eingerichtet ist (Fig 23 S 35), vermittels des Schleifkontaktes i, oder von einem elektiolytischen Gefallswiderstand (Fig 24) abgenommen und an dem Voltmeter V abgelesen Als Nullinstrument dient ein empfindliches Galvanometer (S 17) oder am besten ein Differential-Quecksilber-Kapillar-Elektro-

In den Elektrolysierbecher T kommen 100 ccn? der Kupfeinickellosung von Versuch 34 (S 142), die mit 1 ccm konzentriertei Schwefelsaure versetzt werden Es ist unbedingt notig, die Losung auf Abwesenheit von Salpetersaure zu prufen (mit Ferrosulfat und konzentrierter H.SO.), da der Versuch nicht in der zu beschreibenden Weise veilauft, wenn diese gegenwartig ist

Die Heizflamme wird unter den Elektrolysieibecher gebracht. die Verbindung mit der Bezugselektrode wie beschrieben hergestellt und der Ruhrer mit etwa 1000 Touren in der Minute in Gang gesetzt Ist die Temperatur auf 80° gestiegen, so stellt man das Voltmetei V auf 0.70 Volt und schaltet diese Gegenspannung mit Hilfe des Stromschlussels U ein Das Nullinstrument wird ausschlagen Jetzt schaltet man den Elektrolysieistrom durch Einsenken der Elektroden des Flussigkeitswiderstandes W ein und regulieit ihn dauernd so, daß das Nullinstrument nicht mehr ausschlagt. Dazu muß man anfangs schneller, spater langsamer die Widerstandselektroden herausschi auben Das Amperemeter A, welches man so aufgestellt hat, daß man seine Angaben vom Standpunkt des Nullinstrumentes ablesen kann, zeigt anfanglich eine Stromstarke von 6 bis 7 Ampere an, die zuerst schnell, dann langsamer in etwa 5 Minuten auf 0,5 Ampei e absinkt 1st dieses geschehen, so stellt man V zunachst auf 0.72, dann nach 11/2 Minuten auf 0,74 Volt, immer den Widerstand W entsprechend so regulierend, daß das Nullinstrument nicht ausschlagt Indem gleichzeitig die Kupferabscheidung fortschreitet, fallt die Stromstarke auf 0,3 bis 0,25 Ampere Hierbei bleibt sie etwa 2 Minuten Nach im ganzen 10 Minuten ist die Kupferabscheidung vollendet, man hebt dam den Heber H aus der Losung, stellt den Ruhrer ab und verfahrt beim Abspulen, Waschen und Trocknen, wie bei Versuch 33 (S 138) beschrieben Da es hierbei zu erheblicher Wasserstoffentwicklung nicht kommit, ist das abgeschiedene Kupfer schon hellrot und dicht

2. Aufgabe. Galvanische Metallüberzüge.

Versuch 37 Ausfuhrung einer galvanischen Vernickelung * (F 12, 2b 1)

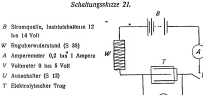
Vorbemerkung Die Herstellung galvanischer Metallniederschlage geschieht meist derart, daß man den zu überziehenden Gegenstand nach entspiechender Reingung zur Kathode in einer Losung eines Salzes des abzuscheidenden Metalls macht und auch die Anode aus diesem Metall wahlt Indem letztere sich beim Stromfluß lost, ersetzt sie im Elektrolyten die diesem an der Kathode entzogenen Metallmengen

Die galvanische Veinickelung speziell hat darin ihre Besondeiheit, daß eine Nickelanode dazu neigt, passiv zu weiden, d h nicht veiniag, mit der einer etwas großeren Stromdichte entsprechenden Geschwindigkeit Nickelionen auszusenden, und deshalb daneben Saueistoff entwickelt und freie Saure entstehen laßt

Die Spannung bei dei galvanischen Vernickelung betragt daher meist mehr als 3 Volt, wahrend sie für vollig losliche nicht passiv werdende Anoden kaum 1 Volt übersteigt, oft sogar darunter bleibt

Die Entfadung von Wasserstoffionen an der Kalhode geschieht schon aus mäßig saurer Losung leichter als die Abscheidung von Nickel Der Elektrolyt darf daher nicht erheblich sauei weiden, muß aber andererseits eine gewisse geinige Ansauerung besitzen, damit an der Kathode kein Nickelhydroxyd entsteht, welches in den Metalliniederschlag übergehen wurde

Ausfuhrung Schaltungsskizza 21



T, der elektrolytische Trog, ist ein rechteckiges, etwa 1/2 Liter fassendes Glasgefaß, an zwei seiner einander gegenüberstehenden Seiten sind Nickelbleche angelegt und durch Umbiegen ihres oberen Teils um den Rand des Tioges festgehalten, sie werden als Anoden unter sich parallel geschaltet Zur Heistellung des Elektrolyten, des "Nickelbades", lost man einerseits 25 g kristallisiertes Nickelsulfat in 250 ccm, andererseits 10 g Zitronensaule in etwa 100 ccm Wasser Die Losung der letzteren wird mit Natronlauge so weit neutralisiert. daß Lackmuspapier eben noch violettrot gefarbt wird, und dann auf 250 ccm aufgefullt. Beide Losungen werden vereinigt. Man fullt den Elektrolyten in die Zelle und taucht, nachdem die ubrige Schaltung vollendet ist, ein sorgfaltig durch Putzen mit Schlammkreide, Wasser und Alkohol von Rost und Fett befreites Eisenblech von etwa 60 gcm Große, das an einem mit der negativen Stromleitung verbundenen Stativ befestigt ist, in das Bad Dabei achtet man darauf, daß es gut parallel und in gleichem Abstande zu den Anodenblechen sich hefindet

Der Strom wird auf 0,3 Ampere $D_K\!=\!0,\!005$ Amperelqcm eingestellt und die Spannung einige Male gemessen, nach $^{1}1$ bis $^{1}1$ Stunde ist eine schone Vernickelung erreicht, man spult die Kathode ab und tocknet sie mit einem Tuch

Erlauterung Durch die Gegenwart des zitronensauren Natrons in der Losung wird trotz der an der Anode entstehenden freien Saure der Elektrolyt auf einer kleinen Wasserstoffionenkonzentration gehalten, da die Zitronensaure nur wenig dissozuert ist und durch ihr Natriumsalz hierin noch statk geschwächt wird Eine sehr geringe

Wasserstoffionenkonzentration kann man einer Nickelsulfatlosung auch durch Borsäure erteilen (z B auf 25 g krist Nickelsulfat in 500 ccm 10 g Borsaure) Dabei erhalt man ebenfalls sehr schone Vernickelung, das Bad wird aber durch die an der Anode frei werdende Schwedelsaue mit der Zeit verdorben Man kann es daher nur kurz 2et ohne Neutralisierung benutzen, oder muß statt der schwer loslichen Anoden aus gewalztem Nickel die weit leichter loslichen aus Nickelgußplatten anwenden

Versuch 38. Ausfuhrung einer galvanischen Vermessingung ^r (F 12, 2b II)

Vorbemerkung Fur die galvanische Abscheidung mancher Metalle in dichter und glatter Form bedient man sich der komplexen Cyanide Als Beispiel hierfur soll die in der Technik als wichtige Zwischenoperation verbreitete galvanische Vermessingung dienen, zumal sie ein inferessantes Gegenstuck zu der elektroanalytisch ausgeführten Trennung von Kupfer und Zink (Versuch 31) bildet

In den Losungen der komplexen Salze KCuCv, bzw K.CuCv, und K. ZnCy, sind die freien Metallionen nur in außerst geiinger Menge, und zwar nur so weit vorhanden, wie es die Gleichgewichte CuCv₈" \(\subseteq \subseteq Cu + 3 Cv' \) und ZnCv₁" \(\subseteq \subsete Zn + 4 Cv' \) zulassen Da ZnCv₁" wesentlich weniger komplex ist als CuCv." - aus der Zinkcvankaliumlosung ist z B das weniger schwer Iosliche ZnS durch Schwefelwasserstoff zu fallen, wahrend das weit schwerer Josliche Cu,S aus KaCuCva nicht abzuscheiden ist -, so vermindert sich die Spannungsdifferenz zwischen Kupfer und Zink, die in 1 n-Sulfatlosung noch 1.1 Volt (die EK des Daniellschen Elementes) betragt, in den gerade die Salze K2CuCva und K2ZnCv, enthaltenden Losungen auf 0,4 Volt Da auch unter diesen Umstanden das Zn noch wesentlich unedler ist als das Kupfer, so ware eine gleichzeitige Abscheidung beider Metalle nicht moglich, wenn nicht der Kupferabscheidung aus cyankalischer Losung bei gewohnlicher Temperatur sehr bedeutende Reaktionswiderstande entgegenstanden, und zwai großere als der Zinkabscheidung Duich letzteren Umstand nahein sich die Abscheidungspotentiale des Kupfers denen des Zinkes mit zunehmender Stromdichte immer mehr. Bei einer kathodischen Stromdichte Dir = 0.003 Ampere/qcm sind sie bis auf 0.2 Volt einander nahe gekommen. Unter diesen Umstanden vermag Kupfer die Zinkabscheidung unter Legierungsbildung zu erleichtern, d h auf dieselbe depolarisierend einzuwirken

Damit Messing aus der gedachten Losung galvanisch abgeschieden werden kann, muß also eine Mindesistromdichte von etwa 0,003 Ampereigem über die ganze Kathode herrschen und ferner Zimmertemperatur vorhanden sein. Bei erheblich niederer Stiomdichte oder hoherer Temperatur wird Wesentlich Kupfer niedergeschlagen Andererseits darf auch kein allzu großer Überschuß von KCN über die Zusammensetzung der Salze K.Cu.Cy, und K.Zu.Cy, ind der Losung vorhanden sein, da sonst die der Metallabscheung ei wachsenden Reaktionswiderstande so groß werden, daß die Wasserstoffentwicklung leichter als jene erfolgt, wodurch die Stromausbeute an Messing sich lasch dem Werte Null nahert

Ausfuhrung Die Apparatur und Schaltung ist wie bei Versuch 37 (S. 148) Die Anoden bestehen aus Messingblech

Das Messingbad wird folgendermaßen hergestellt 6,25 g kristallisiertes Kupferazetat und 8,1 g kiistallisiertes Zinkazetat werden zusammen zu 250 ccm in Wasser gelost Daneben bereitet man eine
zweite Losung aus 17,5 g Cyankalium, 12,5 g kristallisiertes Nafrumsulfit und 5 g entwasserter Soda in zusammen 250 ccm und gießt
unter Umruhi en die erste Losung in die zweite — Zur Vermessingung
benutzt man wieder ein sorgsam gereinigtes Eisenblech und ferner
eine Stromdichte von 0,005 Ampere/qem. Nach einer Viertelsfunde
etwa hat sich das Eisenblech mit einem gleichmaßig glatten, rein
messinggelben Überzug bedeckt, man spult mit Wasser ab und trocknet
mit einem Tuch

Erlauterung Da Cuprisalze mit Cyankalı in Losung nach der Gleichung

$$2 Cu(C_2H_8O_2)_2 + 4 KCN \rightarrow 2 CuCN + 4 KC_2H_8O_2 + C_2N_3$$
 (Gas)

zu Cuprosalzen sich umsetzen, so muß man, um Cyanverluste zu vermeiden, das Cuprisalz vor der Zugabe des Cyankaliums zu Cuprosalz reduzieren Dazu dient das Natiiumsuifit

$$2 Cu(C_2H_8O_2)_2 + 2 Na_2SO_8 + H_2O \rightarrow Cu_2SO_8 + Na_2SO_1 + 2 NaC_2H_2O_2 + 2 C_2H_2O_2$$

Da aber die hielbei entstehende freie Essigsaure die Austreibung von Blausaure veranlassen konnte, muß diese neutralisiert werden Das bewirkt der Sodazusatz des Bades

Man uberzeuge sich, durch Umrechnung auf molekulare Mengen, daß die in obiger Vorschrift angegebenen Quantitaten der benutzten Stoffe den von der Theorie verlangten stochrometrischen Verhaltnissen entsprechen

C HERSTELLUNG WICHTIGER UNORGANISCHER PRAPARATE

1. Aufgabe. Chloralkali-Elektrolyse.

Vorbemerkung Die "Chloralkali-Elektrolyse" umfaßt alle Erscheinungen, welche beim Durchgang des elektrischen Stromes durch wassinge Losungen von Chlorkalnum oder Chlornatrium auftreten Zu diesen gehort einmal die Bildung von Hypochlorit (Bleichlaugen) und Chlorat und weiter diejenige von Chloi und Alkali nach ihren verschiedenen Ausführungsformen.

a) Hypochlorit und Chlorat. (F 14 B, 2a)

Bei der Verfolgung dei Bildung von Hypochlorit und Chlorat spielt die Gasanalyse eine wichtige Rolle. Sie setzt uns namlich in den Stand, ganz allgemein elektrolytische Reduktions- und Oxydationsvorgange ihrem Betrage nach in jedem Moment zu ermitteln, ohne dem Elekti olyten die geringste Probe zu entnehmen. Denn wenn duich zwei Losungen ein Strom gleicher Starke eine gleiche Zeit fließt - was der Fall ist, wenn man sie hinteremander schaltet - so weiden sie von derselben Strommenge durchsetzt. Findet in beiden Losungen ausschlieftlich Zersetzung des Wasseis in Ho und Oo statt, handelt es sich also um zwei hintereinander geschaltete Knallgascoulometer, so mussen die entwickelten Knallgasmengen ihrem Volumen und ihrer Zusammensetzung nach vollig gleich sein. Ist aber nur die eine Zelle ein Coulometer, die andere dagegen mit einer Losung gefüllt. die einen reduzrerbaien oder einen oxydablen Stoff enthalt, so wird aus letzterer unter Umstanden weniger Gas entwickelt als aus dem Coulometer Die Messung und Analyse des Zellengases und dessen Vergleich gegen das gleichzeitig im Coulometer entwickelte Gasgemisch ergibt den auf die Reduktion oder Oxydation entfallenden Stromanteil Das Nahere über diese Art der Analyse werden wir bei den Versuchen selbst kennenlernen

Es ist zweckmaßig, zuvor das über die Benutzung der Gasfangrohre auf S 25 Gesagte durchzulesen

Die Aufgabe, betreffend die Bildung von Hypochlorit und Chlorat, ist in zwei Formen gestellt

a) Verfolgung der Vorgange durch einen Versuch Diese Form empfiehlt sich für das übliche Praktikum

 β) Verfolgung der Vorgänge durch drei Versuche Dies empliehlt sich fur Fortgeschrittene, welche sich mit der Theorie vertrauter machen sollen Fur diejenigen, welche nach β) arbeiten, kommt naturlich α) in Wegfall

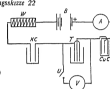
α) Verfolgung der Vorgange durch einen Versuch

Versuch 30 +

Schaltungsskizze 22

- B Stromquelle 12 bis 14 Volt
- A Amperemeter 0.5 bis 5 Ampere
- V Voltmeter 0 bis 5 Volt
- U Stromunterbrecher (S 12)
- W Regulierwiderstand (S 35)
- CuC Kupfercoulometer (S 22)

 KC Knallgascoulometer (S 24, Fig 13)
 - T Elektrolytischer Trog



Det elektrolytische Trog, Fig 58 (S 154) g, besteht aus einem Praparatenglas von 300 ccm Fassungsvermogen mit passendem flächen Gummistopfen (etwa 2 cm dick) Derselbe erhalt 5 Bohrungen, eine in der Mitte, die anderen 4 von dieser gleich weit (1,5 cm) einflernt und symmetrisch angeordnet Die Zufuhrungsdrahte zu den drei Elektroden a, b, b sind in Glasi ohren eingeschmolzen und vermittels dieser durch drei in einer Linie liegende Bohrungen des Stopfens gesteckt, die Anode a in der Mitte, die Kathoden b, b zu beiden Seiten

Die Anode a ist ein ca 10 qcm großes, an einen Platindraht angeschweißtes Platinblech Die Kathoden bestehen aus Schließen von dunnem Platindraht, die an einem dickeren Platinguletungsdraht angeschweißt sind Besser noch sind aus Draht gefeitigte \(\frac{1}{2}\) (Fensterkreuz)elektroden Der außeie Umfang dieser Kathoden soll etwa dem des Anodenbleches entsprechen, um eine möglichst gleichmäßige Verteilung der Strömlinien über letzteres zu eizielen Die drei Elektroden werden planparallel zueinander angeordnet und sollen nach Außestzen des Stopfens in den Elektrolyten untertauchen

Der Trog wird mit 250 ccm einer 25% gen Losung reinen Chlornatriums gefullt, die pro 100 ccm Q2 g Kaliumchromat gelost einthalt Zwischen Stopfen und Flussigkeitsinveau soll nur ein etwa 1 bis 1.5 ccm bieiter Raum verbleiben

•154

Durch eine der noch freien Bohrungen des Stopfens steckt man ein Glasrohr so tief, daß es in die Flussigkeit eintaucht. Seine Lange wird so bemessen, daß es dabei noch ein Stuck über den Stopfen herausragt. Über dieses hervorstehende Ende schiebt man ein Stuckchen Gummischlauch und verschließt mit einem kurzen Glasstabchen Dieses Rohr soll die Entnahme von Flussigkeitsproben ermoglichen.

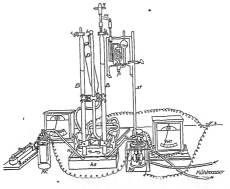


Fig 58

Man wahlt es deshalb von solchem Durchmesser, daß man die zui Entnahme dienende Pipette bequem einfuhren kann Das Einfauchen unter das Flussigkeitsniveau ist nobg, um das Eindringen von Luft bei der Probenahme zu verhuten

Durch die letzte Bohrung des Stopiens steckt man das kurzeie Ende des zweimal knieformig gebogenen Gasableitungsrohies n_1 so weit, daß es unten mit dem Stopien abschneidet

Der elektrolytische Trog wird während der Elektrolyse in ein Kuhlgefaß kg gestellt (S 46), durch welches wahrend des Versuches Leitungswasser fließt n₁ und das vom Knallgascoulometer KC (S 24) kommende Gasaleutungsrohr n₂ munden in eine großper Kinstalhiserschale ks, oder — was weniger zerbrechlich — in ein flaches emailhertes Eisengefaß (Spucknapf) In dieses tauchen zwei mit ½n-ccm-Teilung und oben und unten mit Glashahn versehene Gasfangföhre B (Fig 15a, S 25), assend etwa 110 ccm. Sie stehen durch am untei en Glashahnstuck seitlich abgehende Ansatzrohre f und durch das Dreiwegrohr y unter Vermittelung von Gummuschlauchen mit dem Niveaurohr D in Verbindung, welches an den Haken fi aufgehangt ist. Das rechts gezeichnete dieser Gasfangrohre besitzt eine Zweiwegekapillare m, die es entweder beim Öffnen des Quetschhahnes quin des Glashahnes 1, mit der Luft oder bei Schließen des Quetschhahnes und Öffnen von 1, mit einer Hempelpipette p zur Absorption von Sauerstoff, die an dem Stalty v befesturt ist. in Verbindung zu bringen gestattet

Die Pipette¹) ist gefullt mit Rollchen aus Kupfeidrahtnetz und folgender Losung

1 Raumteil gesattigter Losung kauflichen Ammoniumkarbonats,

/2 " Ammoniak, spezifisches Gewicht 0,93

Wasser ...

Man halte ferner bereit

zwei in 1/10 ccm geteilte Titrationsburetten mit einer Losung von 1/10 arseniger Saure und einer solchen von

n/10 Permanganat,

eine 1 ccm-Pipette

Nach Zusammenstellung der Apparate fullt man die Kristallisierschale und die Gasauffangrohre mit Wasser (S 25) Die außeren Enden der Gasentbindungsrohre sollen im Wasser der Kristallisierschale untertauchen und werden zunachst so gestellt, daß sie sich nucht unter den Gasauffangrohren befinden

Man richte den Beginn des Versuchesso ein, daß man ihn 5 Stunden lang verlolgen kann Nach dem Wagen und Enhangen die Kupferkathode des Coulometers (in Fig nicht gezeichnet) wird der Strom eingeschaltet, seine Stärke auf 2 Ampere reguliert (und auch wahrend des ganzen Versuches so gehalten) und die Zeit notiert Versucheszelle und Knallgascoulometei sind hintereinander geschaltet, werden mithin von dei gleichen Strommenge durchflossen Wenn freitigt wie in der Zeichnung über die Versuchszelle ein Voltmeter geschaltet ist, tifft das nicht streng zu Ist auch bei großem Voltmeterwiderstand der durch

¹⁾ W Hempel, Gasanalytische Methoden, 3 Aufl (Braunschweig 1900), S 142

denselben gehende Stromanteil zu vernachlässigen, so ist es doch exakter, vermittels eines Stromschlussels (U in Schaltungsskizze 22 S 153) das Vollmeter nur dann anzuschalten, wenn man eine Spannungsablesung auszufuhren wunscht

Die in den Zellen entwickelten Gase entweichen zunachst in die 15 Minuten nach Beginn des Stromflusses faßt man die Gasentbindungsrohre mit je einer Hand und führt, nach richtiger Drehung der Hahne I (S 25/26), ihre außeren nach oben gebogenen Enden genau gleichzeitig unter die Gasfangrohre Nachdem sich von dem Coulometergas etwa 80 ccm angesammelt haben, zieht man wieder genau zu gleicher Zeit beide Entbindungsrohre unter den Fangrohren fort Nun werden die letzteren durch entsprechende Stellung der Hahne / (S 25/26) mit dem Niveaurohr D in Verbindung gebracht Letzteres wird darauf an das linke Fangrohr B so gehalten, daß die Niveaus in beiden Rohren in einer Horizontalebene liegen, und das Volumen des Knallgases abgelesen und notieit 1/8 davon ist Sauerstoff. 2/8 Wasserstoff In gleicher Weise wird danach das Volumen des Zellengases in dem rechten Gasfangrohr abgelesen, durch m in Pipette p gebracht und dort 5 Minuten belassen Nach Zuruckfuhrung des Gases ins Fangrohi wird das restierende Volumen bestimmt. welches nun aus Wasserstoff besieht, wahrend man den Sauerstoff durch Subtraktion des Wasserstoffs vom Gesamtvolumen findet. Man fullt nun die Rohre B wieder mit Wasser, indem man die Hahne / entsprechend dreht (S 25/26), das Niveaurohi D nach Öffnen von i., to und a hochhebt und to und to nach Fullung wieder verschließt Sollte das in D befindliche Wasser hierzu nicht ausreichen, so geht man nach entsprechender Diehung einer der Hahne I (S 25/26) mit D nach unten, wobei in dieses Wassei hereingehebert wird Sind so die Fangrohre mit Wassei gefullt, so dreht man die Hahne I in die Auffangstellung und der Apparat ist zu einer neuen Gasanalyse fertig

Derartige Gasanalysen werden nach Verlauf bestimmter Zeitraume wiederholt, etwa alle halben Stunden, und die Resultate in eine bereitgehaltene Übersicht 13 eingetragen Unter "Stunden nach Beginn der Elektrolyse" verzeichnet man den Zeitpunkt des Beginns der Gasanalyse oder exakter diesen Zeitpunkt + ²¹/₈ der Zeit, welche zwischen Beginn und Beendigung der Analyse verstrich

übersicht 13

Stunden nach Be ginn der	Knal	lgas		Zellengas			%	°/o	ccm As ₂ O ₃	Klemm-	
Elektro- lyse	$H_2 + O_2$	H_2	O_2	H ₂ +O ₂	H_2	0,	Oxydation	Ausbeute		spannung	

In der Zeit, die Zwischen der Ausfuhrung zweier Gasanalysen liegt, also etwa 3/a, 1, 13/a usw Stunde nach Beginn der Elektrolysen, entnummt man mit einer Pipette 1 cem des Elektrolysen, läßt ihn in ein bereitstehendes mit etwa 50 ccm Wassei beschicktes Becherglas fließen und titriert mit der n/1,0-n arsenigen Saure nach Pennot¹) den Hypochloritgehalt durch Tupfeln auf Jodkaliumstalkepapier Die Resultate fügt man ebenfalls in die Tabelle ein

Die gasanalytischen Daten setzen uns in den Stand, die in der Zelle vor sich gehenden Reduktions- und Oxydationsvorgange ihrem Umfang nach in iedem Stadium der Elektrolyse festzustellen Beispielsweise seien bei einer Analyse gefunden worden 75 ccm Coulometergas und 55 ccm Zellengas mit 15 ccm Oo und 40 ccm Ho Coulometer hat ausschließlich eine Zeisetzung des Wassers in seine Elemente stattgefunden, das Gas besteht mithin aus 50 ccm Hg und 25 ccm O. Wenn in der Versuchszelle ebenfalls nur eine Wasserzersetzung in die elementaren Gase vor sich gegangen ware, hatte das aus ihr entweichende Gas gleichfalls aus 50 ccm Ho und 25 ccm O. bestehen mussen. Denn wit haben ia aus beiden Zellen die in gleichen Zeiten durch denselben Strom entwickelten Gase aufgefangen Da nun laut Analyse im Zellengase nur 40 ccm H. und 15 ccm O_e enthalten sind, so mussen (50 - 40)=10 ccm H_e und (25 - 15) = 10 ccm O. zur Reduktion bzw Oxydation vernutzt worden sein

Walen 50 ccm H₂ verblaucht, so betruge die Reduktion 100 %, da nur 10 ccm fehlen, betragt sie nur 20 %

Waren 25 ccm O_3 verbraucht, so betruge die Oxydation $100^{\circ}/_{\circ}$, da nur 10 ccm fehlen, betragt sie nur $40^{\circ}/_{\circ}$

Zweck der Chloralkalı-Elektiolyse ohne Diaphragma ist, Oxydationsprodukte (Hypochlorit und Chlorat) zu erzeugen. Die beobachtete Oxydation bedeutet daher einen Gewinn. Die Reduktion ruhrt daher, daß die vom Strom erzeugten Oxydationsprodukte an der Kathode

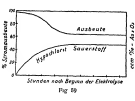
¹⁾ F P Treadwell, Quantitative Analyse, 5 Aufl (Wien 1911), S 575

wieder zerstort werden, bedeutet mithin einen Verlust. Die Ausbeute ist deminach die Differenz von Gewinn und Verlust, von Oxydation und Reduktion, so daß bei unserem Beispiel eine prozentische Stromausbeute von 20% vorliegt. Es wird sich zeigen, daß bei unserem Versuch wegen der Gegertwart des Chromats (S. 165) die prozentische Reduktion nur sehr kleine Werte besitzt und daher vernachlassigt werden kann.

Die samtlichen gasanalytischen Daten werden in diesei Weise auf Oxydation und Ausbeute verrechnet und die Ergebnisse der Übersicht 13 enverleibt

Zur Konstruktion eines Schaubildes tragt man die Zeiten nach Beginn der Elektrolyse als Abszussen, die prozentische Ausbeute einerseits und die Anzahl zur Titration gebrauchter Kubikzentiniteter As₂O₃ andreiseits als Ordinaten auf Bs ergibt sich dann eine der Fig 59 ahnliche

Man erkennt an Hand dieser Figur, daß Ausbeute und Hypochloritkonzentration gleichmaßig mit der Dauer der Elektrolyse sich andein und gleichzeitig konstant werden. Das Hypochlorit ist das wirksame Agens der elektrolytischen Bleichlaugen, will man solche erzeugen, so mitß man, um nicht Strom zu vergeuden, die Elektrolyse unterbrechen, ehe die Kurve für den Hypochloritsauerstoff in die Horizontale umbiegt Da von diesem Moment ab kein Hypochlorit mehr gebüldet und dennoch — zufolge der positiven Werte der Aus-



beute — der Strom zur Oxydation benutzt wird, so muß außer dem Hypochlorit noch mindestens ein weiteres Oxydationsprodukt entstanden sein Es ist das Chlorat, welches ausschließtig gebildet wird, sobald Konstanz des Hypochloritgehaltes eingefreten ist

Ist die Elektrolyse so weit fortgeschritten, was nach etwa 4 bis 5 Stunden der Fall ist, so laßt man sie weiter auf Chlorat 24 Stunden gehen, indem man von da ab seltener, jedenfalls aber zum Schluß eine Gasanalyse und Titration ausführt Danach fügt man imt einer langstieligen Pipette oder vermittels eines Trichters mit dunnem und langem

Ansatziohi so viel konzentrierte Salzsaure dem Elektrolyten in der Gegend des Gefaßbodens zu, daß ein Drittel des Hypochlorits nach

NaClO + HCl = HClO + NaCl

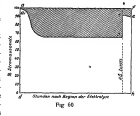
in unterchlorige Saure übergeht und stellt die daduich bewiikte Erhohung der Stromausbeute durch zwei Gasanalysen fest, deren eine 1/4 Stunde nach dem Saurezusatz, deren andere etwa 1 Stunde nachher ausgeführt wird. Auch der Hypochloritgehalt wird gleichzeitig ermittelt Dann unterbricht man den Strom, fullt den Elektrolyten auf 500 ccm auf und bestimmt in 2 ccm den Gehalt an gesamten aktivem Sauerstoff (fast nur Chlorat) in folgender Weise

Man kocht die Probe mit einer abgemessenen Menge einer Ferrosulfatlosung, deren Wirkungswert gegen n/10 Permanganat festgestellt ist, in einem mit Bunsenventil verschlossenen oder mit Kohlensaure gefullten1) Kolben und titriert nach dem Abkuhlen den Überschuft des Feiroeisens mit derselben Permanganatlosung zurück. Da die Probe Chloride enthalt, muß dies nach Zimmermann-Reinhaidt2) geschehen

Mit Hilfe des im Coulometer abgeschiedenen Kupfers bestimmt Diese muß mit dem aus den Gasanalysen man die Stromausbeute

sich eigebenden Mittelwert übereinstimmen, den man in folgender Weise feststellt

Auf einem Stuck nicht zu dunnen Millimeterpapiers wird die Abhangigkeit der Stromausheute von der Zeit graphisch dargestellt, indem man die Zeiten in Stunden als Abszissen, die prozentischen Stromausheuten als Ordinaten eines



rechtwinkligen Kooi dinatensystems benutzt. Bei Verbindung der einzelnen, den Bestimmungen entsprechenden Punkte ergibt sich eine Kurve von der Gestalt a, b c e der Fig 47 dh ist der Zeitabschnitt. uber den die Elektrolyse angedauert hat

¹⁾ F P Treadwell, Quantitative Analyse, 5 Aufl (Wien 1911), S 84

²⁾ Ebenda, S 506

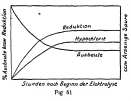
In h und a erruchtet man Senkrechte auf dh bzw ad bs zum Schnitt in f Dann entspricht die nichtschraftierte Flache $a_1bcehda_1$ der wirklichen, das Rechteck adhf der theoretischen Ausbeute Man wagt am einfachsten die den beiden Flachen entsprechenden Papierstücke Wiegt das Rechteck x g, das nichtschraftierte Stuck y g, so ist die prozentische Stromausbeute $100 \frac{v}{x}$ Dieser Wert muß mit dem thrumetrisch ermittelten übereinstimmen Erlguterung (S 165)

 β) Verfolgung der Vorgange durch drei Versuche Schaltungsskizze 22 (S 153)

Der elektrolytische Trog und der Aufbau der Apparate ist derselbe wie bei Versuch 39, Fig 58 (S 154)

Versuch 40 Elektrolyse ohne Chromat

Das Kupfer-Coulometer wird fortgelassen Der Elektrolyt besteht aus einer $20^{\circ}l_{\circ}$ igen Chlornatriumlosung ohne Chromatzusatz Der Versuch wird genau so durchgefuhrt wie Nr 39 unter zeitweiliger



Titration des Hypochlorits
unt dasanalyse, doch nut
etwa 5 Stunden fortgesetzt, bis dei Hypoben holitigehalt konstant geworden ist und dann
unterbrochen Die titimetrische Bestimmung
der Stromausbeute und
der bei Versuch 39 gemachte Zusatz an HCI
unteibleibt Die gas-

analytischen Resultate über Oxydation, Reduktion und Hypochloritsauerstoff werden in ihrei Abhangigkeit von der Zeit wie dort graphisch dargestellt und man erhalt ein der Fig 48 ahnliches Bild

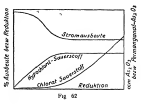
Versuch 41. Elektrolyse mit Chromat Schaltungsskizze 22 (S 153)

Es ist alles só wie bei Versuch 40, nur wird das Kupfer-Coulometer eingeschaltet Der Elektrolyt besteht aus einer $20\,\%$ nigen Losung von Chlomatrium, der pro 100 cem 0,2 g Kaliumchiomat zugesetzt ist

1, 2, 3 usw Stunden nach Beginn der Elektrolyse weiden dem Elektrolyten zweimal 1 ccm entnommen. Der eine wird dazu be-

nutzt, um das Hypochlorit zu bestimmen, wahrend der andere zui Ermittelung des Gesamtsauerstoffs in der auf Seite 157 beschriebenen Weise dient

1/2, 11/2, 21/2 usw Stunden nach Beginn dei Elektrolyse werden, wie bei Versuch 39 (S 153), Gasanalysen



ausgefuhrt Samtliche Resultate stellt man nach Art der Übersicht 14 zusammen Sie geben in graphischer Darstellung ein der Fig 62 entsprechendes Bild

Übersicht 14

Beginn	ecm			Zellengas			Prozente			cem *		cmm- nnung
Stu	H ₂ + O ₂	H ₂	Og	H ₂ +O ₂	II_2	0,	Reduktion	Oxydation	Ausbeute	As ₂ O ₃	KMnO.	S gg

Nach 6 bis 7 Stunden wird der Versuch unterbrochen, das im Coulometer niedergeschlagene Kupfer gewogen und daraus die gelossene Strommenge gefunden. Der gesamte Elektholyt wird in einen Meßkolben gegossen und auf ein bestimmtes Volumen — etwa 500 ccm — verdunnt in einem aliquoten Teil wird, wie bei Versuch 38 beschrieben, der Gesamtsauerstoff bestimmt und die Stromausbeute berechnet

Die gasanalytischen Werte für die zeitliche Ausbeute benutzt man, um, wie auf Seite 157 beschrieben, die mittlere Stromausbeute an Oxydationsprodukten zu bestimmen

Der wesentlichste Unterschied in den Eigebnissen von Versuch 41 gegenüber Veisuch 40 ist der, daß die Reduktion nahezu ausbleibt und daß der konstante Hypochloritgehalt und die konstante Stromausbeute großer ist Hier sehen wir weiter, daß solange das Hypochlorit in seiner Konzentration merklich ansteigt, das Chlorat nut

langsam zunimmt Erst wenn der Hypochloritgehalt konstant geworden ist, wachst das Chlorat betrachtlich und stehg, ein Zeichen, daß von diesem Moment ab die gesamte Stromarbeit zur Bildung von Chlorat gebraucht wird

Erlauterung zu Versuch 39-41. Die Deutung der Erscheinungen gestaltet sich folgendermaßen

Zu Beginn der Elektrolyse sind außer denen des Wassers von lonen nur Na und Cl' vorhanden Da von den ersteren H auch in sehr geringer Konzentration viel leichter als Na entladen wird, findet an der Kathode der Enfladungsvorgang statt

$$2OH' + 2H - 2F = 2OH' + H_2$$

Die Nachlieferung von H geschieht durch den Vorgang 2 H₀O ⇒ 2 OH' + 2 H.

wahrend die von den entladenen H verlassenen OH' mit Na Alkalihydroxyd geben

An der Kathode werden also durch 2F zwei Aquivalente Wasserstoff und zwei Aquivalente Natriumhydroxyd gebildet

'An der Ånode Konnten zufolge der gegenseitigen Lage des Saueistoff- und Chlorpotentials die OH' des Wassers etwas leichtei als die Cl' der 3- bis 4-n-Nacl-Losung entladen werden. Da aber jene zui Enfladung einer starken Oberspannung beduifen, tritt hier letzterer Vorzung allem ein

$$2 \text{ Cl}' + 2 \text{ F} = \text{Cl}_2$$

Nach dem Gesetz von Faraday entstehen kathodische und anodische Produkte, also hier Ha, NaOH und Cl, in aquivalente Menge Kommen die beiden letztgenannten durch Diffusion oder durch die vom entwickelten Wasserstoff hervorgerufene Bewegung der Losung zusammen, so geben sie in derselben Weise, wie es beim Einleiten von Chloi in Natronlauge geschieht, Hypochlorit

$$Cl_2 + 2 \text{ NaOH} = \text{NaCl} + \text{NaOCl} + H_2O \text{ bzw}$$

 $Cl_2 + 2 \text{ OH'} = \text{Cl'} + \text{ClO'} + H_2O$

Das so entstehende Hypochlout wird mit fortschreitender Elektrolyse zunehmen, solange nicht der Strom auf dasselbe einwirkt Nin besteht aber die Talsache, daß die Zersetzungsspannung einer chloridfreien n-NaOCI-Losung kleiner ist, als die einer n-NaCI-Losung Wird eine anfangs hypochloritfreie Chloridiosung elektrolysiert, di bestimmt der Vorgang der Chlorientladung das Anodenpotential, so wird es also einer nur sehr kleinen ClO'-Konzentration an der Anode bedurfen, damit diese Anionen mitentladen werden. Da, wie wir bald sehen werden, diese Entladung mit einer Umwandlung des Hypochlorits verbunden ist, sollten sich nur kleine Mengen davon bei dei Chloridelektiolyse in der Losung ansammeln konnen. Wenn wii im Gegensatz dazu größere Quantitaten nachweisen konnten, so ruhit das daher, daß in Wirklichkeit sich nicht im ganzen Elektrolyten NaOH und Cl. in aquivalenten Mengen treffen, sondern daß erstei es dicht an der Kathode, letzteres in der nahen Umgebung der Anode voiwiegt in solchem Falle ist zu berucksichtigen, daß die Wechselwirkung zwischen Cl. und OH' eigentlich in zwei von der Anode aus einander folgenden, und zwar umkehrbaren Vorgangen stattfindet

Dadurch wird zunachst an der Anode nicht Hypochlorit, sondein unterchlorige Saure entstehen und erst in einiger Entfernung von ihr Hypochlorit Nur letzteres ist — wie alle Alkalisatze — stark in seine lonen zerfallen, wahrend die unterchlorige Saure als sehr schwache Saure, nur in ganz untergeod indeir Menge ClO' abspaligt Daher kann dicht an dei Anode eine nicht unbetrachtliche Konzentration an Hypochloritsauerstoff herrischen, ohne daß damit mehr als eine ganz geringfugige ClO'-Konzentration verbunden zu sein braucht Erst wenn im Elektrolyten sich immer mehr Hypochlorit ansammelt und dadurch seine Anionen neben Cl' reichlicher nach der Anode wandern, wird deren Konzentration hier steigen In dem Maße, wie dies geschieht, werden diese lonen mehr und mehr dei Entladung an dei Anode unterfriegen Diese erfolgt nach

Die 6 Aquivalente Saure, welche hierbei entstehen, welden durch die 6 Aquivalente Lauge, welche an der Kathode gebildet welden mussen, wenn 6 ClO' anodisch entladen werden, neutralisiert

$$2 \text{ HCIO}_8 + 4 \text{ HCI} + 6 \text{ OH'} = 2 \text{ CIO}_3' + 4 \text{ CI'} + 6 \text{ H}_3\text{O}$$

 $6 \text{ CIO'} + 6 \text{ OH'} + 6 \text{ F} = 2 \text{ CIO}_8' + 4 \text{ CI'} + 3 \text{ H}_3\text{O} + 3 \text{ O}$

Mit dem Beginn und dem Anwachsen des Vorgangs 2 beginnt und wachst auch die Sauerstoffentwicklung sowie die Chloratbildung Der Strom teilt sich dann an der Anode in die Entladung dei Clund ClO-lonen gemaß dem Verhaltnis ihrer Konzentration und det Leichtigkeit ihrer Entladbarkeit Da auf diese Weise von dem zeitlich gebildeten ClO' immer mehr zur Chloratbildung verbraucht wird, kann sein Konzentrationszuwachs nicht dauernd proportional der Zeit sein, sondern muß immer geringer weiden, bis ein Moment kommit, wo ebensowiel nach

3)
$$2 CI' + 2 OH' + 2 F = CI' + CIO' + H_2O$$

gebildet, wie nach

4)
$$6 \text{ CIO}' + 6 \text{ OH}' + 6 \text{ F} = 2 \text{ CIO}_8' + 4 \text{ CI}' + 3 \text{ H}_2 \text{O} + 3 \text{ O}$$

zerstort wird Von da ab findet kein Zuwachs der Hypochloritkonzentration und der Sauerstoffentwicklung mehr statt Die Hypochloritkonzentration bleibt konstant und es wird nur noch Clorat vom Strom eizeugt Tiagen wil dem Umstand, daß dann ebensoviel ClO' gebildet wie zerstort wird, dadurch Rechnung, daß wir die beiden Gleichungen

3a)
$$12 \text{ CI}' + 12 \text{ OH}' + 12 \text{ F} = 6 \text{ CI}' + 6 \text{ CIO}' + 6 \text{ H}_2\text{O}$$
 und

4)
$$\frac{6 \operatorname{ClO'} + 6 \operatorname{OH'} + 6 \operatorname{F} = 2 \operatorname{ClO_2'} + 4 \operatorname{Cl'} + 3 \operatorname{H_2O} + 3 \operatorname{O} \text{ addition}}{\text{so ergibt such}}$$

$$12 \text{ CI}' + 18 \text{ OH}' + 18 \text{ F} = 10 \text{ CI}' + 2 \text{ CIO}_1' + 9 \text{ H}_2 \text{O} + 3 \text{ O}$$
 odes

5)
$$2 \text{ Cl'} + 18 \text{ OH'} + 18 \text{ F} = 2 \text{ ClO}_8' + 9 \text{ H}_2 \text{ O} + 3 \text{ O}$$

als Bruttogleichung für den nunmehr sich ausschließlich abspielenden Vorgang Diese zeigt, daß fur 18 F nur 12 Aquivalente statt der moglichen 18, also %/8 aktiven Sauerstoffs als Chlorat gebildet werden. wahrend 6 Aquivalente gasformigen Sauerstoffs entstehen, die veiloren gehen Von dem Punkte ab, wo die Hypochloritkonzentration konstant wild, muft es auch die Stromausbeute werden, und zwar kann diese in maximo 66.6 % betragen. Dabei ist voi ausgesetzt, daß das Hypochlorit durch keinen anderen Vorgang als den durch Gleichung 2) wiedergegebenen verschwindet und daß auch dieser allein die anodische Sauerstoffentwicklung veranlaßt. Letzteres trifft in starker neutralei Alkalichloridiosung mit großer Annaherung zu. Das im Laufe dei Elektrolyse sich anreichernde Chlorat andert hieran nichts, da seine Zersetzungsspannung weit hoher liegt, als die des Chlorids, seine Teilnahme an den Anodenvorgangen also so lange unterbleibt, als noch Cl' an der Anode in einer der Stromdichte genugenden Konzentration zur Verfugung stehen

Beim Versuch 40 erreichte die Ausbeute jenen Wert von 66,6 %

mcht, weil dort auch durch Reduktion Hypochloiit vernichtet wird⁴). Die ClO-lonen treffen namlich unter den gewohnlichen Verhaltnissen auch auf die Kathode und leagieren mit dem dort entladenen Wasserstoff nach

6) $CIO' + 2H = CI' + 1H_2O$

Wenn nun aber die Kathode mit einem porosen Überzug aus einem nichtleitenden festen Stoff versehen ist, so kann das Andringen der CIO-lonen an die Kathode und damit auch die Reduktion erschwert oder überhaupt unterbunden werden. Solche wie Diaphragmen wirkende Überzuge bilden sich unter gewissen Umstanden während der Elektrolyse Wenn z B die Kochsalzlosung nur kleine Mengen eines Kalksalzes enthalt, was schon bei dem Salz des Handels meist zutrifft, so beobachtet man besonders bei aus Drahten gefertigten Kathoden, daß sie sich mit einer Kalkkruste überziehen. Bei Verwendung von unreinem Kochsalz fallen deshalb in der Regel die Reduktionsbetrage wesentlich medriger aus als bei Verwendung von ieinem - Auf eine solche Diaphiagmenbildung ist auch die auffällige Wirkung des Chromatzusatzes bei Versuch 39 und 41 zuruckzuführen Durch Reduktion der Chromsaule bildet sich ein Chromoxyd, welches sich sehr fest auf die Kathode ablagert und schon als außeroidentlich dunner Überzug sowohl eine weitere Reduktion des Chromates als auch diejenige des Hypochlorits vollständig unterbindet

Daß eine derartige Veranderung mit der Kathode vor sich gegangen ist, kann man nur dann einigeimaßen erkennen, wenn dieselbe aus einem Blech bestand und man sie nach dem Abspulen mit Wassei mit einem unbenutzten reinen Platinblech gleichei Konvenienz im auffallenden Licht vergleicht, sie zeigt dann einen gelblichen Schein

Versuch 42 Elektrolyse bei Gegenwart freier unterchloriger Säure Anordnung wie bei Versuch 39, Fig 58 (S. 154)

Als Elektrolyt dient eine gesättigte Losung von Chlorkalium, mit einem Zusatz von 0,2 g gelbem Kaliumchromat pro 100 ccm Losung Man halte ferner aufger den auf Seite 155 angegebenen beieit zwei weitere Titrationsburetten mit einer Losung von "lio HCl und "lio NaOH und eine 3 % ige Losung von Wasserstoffsuperoxyd

Die Kathode des Kupfercoulometers wird gewogen und nach dem Einsetzen deiselben die Elektrolyse mit 2 Ampere begonnen und

¹⁾ Chlorat wird an Platinkathoden nicht reduziert, sondern nur an Eisen

so lange fortgesetzt, bis die Stromausbeute auf etwa 67% gesunken ist Die dazu notige Zeit ersieht man aus Versuch 41 Soweit wird dei Versuch an einem Tage geführt und dann dei Strom un'erbrochen

Am folgenden Tag wird der Strom wieder eingeschaltet und etwa nach einer Viertelstunde eine Gasanalyse gemacht und unmittelbar darauf in 1 cem der Hypochloritsauerstoff bestimmt Jetzt setzt man so viel konzentrierte Salzsauie zu, daß von dem vorhandenen Hypochlorit ein Drittel nach

NaClO + HCl = HClO + NaCl

in free unterchlonge Saure übergeführt wird. Die Salzsaure läßt man wieder, wie bei Versuch 39 (S. 153) beschneben, langsam durch das Probenahmerohr ganz unten auf dem Boden der Zelle in den Elektrolyten einfließen, damit möglichst wenig Chlor entweicht. Nun fühlt man alle halben Stunden eine Gasanalyse und eine Bestimmung des Hypochlorits und der freien HClO aus

Eine Losung von NaClO und HClO kann man auf ihren Gehalt an HClO nicht direkt durch Titration mit "/io NaOH titrieren, weil dei Farbindikator zerstort wird und HClO eine zu schwache Säure ware

Die Bestimmung geschieht daher in folgender Weise

5 ccm $3\,^0l_0$ iges Wasserstoffsuperoxyd werden mit 60 ccm Wasser werden mit 60 ccm Wasser werden genau 10 ccm Wasser werden genau 10 ccm $^0l_{10}$ NaOH zugesetzt und 1 ccm des Elektiolyten einfließen gelassen Es finden dabei folgende Reaktionen statt

8)
$$NaClO + H_2O_2 = NaCl + O_2 + H_2O$$

9) $HClO + H_2O_3 = HCl + O_2 + H_2O$

Die daber entstehende Salzsaure neutralisiert einen Teil der unterschussig zugesetzten NaOH Man titriert nun (erfolderlichenfalls unter Zusatz eines weiteren Tiopfens Phenolphthalein) mit $^{11}_{20}$ HCl bis zur Neutralität Werden davon b cem verbraucht, so sind (10-b) ccm $^{21}_{30}$ NaOH zur Neutralisation der nach 9) aus HClO entstandenen HCl gebraucht worden Ein Aquivalent dieser HCl zeigt abei, wie ebenfalls Gleichung 9) lehrt, das Vorhandensein von einem Mol HClO oder von zwei Aquivalenten Hypochloritsauerstoff in Gestalt friee unterchloriger Saure an Die in der Untersuchungsprobe enthaltene HClO wurde demnach bei der Titration mit $^{11}_{10}$ As, Og 2 (10 — b) ccm davon gebrauchen

Ein weiterer zu gleicher Zeit entnommener Kubikzentimetei des Elektrolyten wird in auf Seite 157 beschriebener Weise mit **1.0 As_2O_8 nach Pennot auf Hypochlorit untersucht Werden hierbei a ccm verbraucht, so entsprechen diese dem Gesamthypochloritsauerstoff (HClO+NaClO), da, wie wir oben sahen, für die HClO 2(10-b) ccm $^{-1}_{10}$ As₀O₃ benotigt werden, so entfallen auf NaClO a-2(10-b) ccm $^{-1}_{10}$ As₀O

Die Resultate stellt man nach Art der Übersicht 15 zusammen

Übe	ersic	ht i	ι5
-----	-------	------	----

Stunden nach d Säure-	Kna	llga cm	S	11	lengas Prozente		e	a-2 (10-b) = NaClO	2 (10 - b) - HClO		
zusatz	H_2+O_2	H,	0,	H ₂ +O ₂	H ₂	0,	Red	Oxyd	Ausb	= NaCiO	
0											

In der ersten Horizontalreihe, neben Null Stunden nach dem Saurezusatz, finden die Analysendaten Platz, die kurz voi dem Saurezusatz erhalten wurden. Es zeigt sich dann, daß durch das Ansauern die Stromausbeute steigt, der als NaCIO vorhandene Hypochloritsauerstoff sinkt. Nach einem gewissen Zeitraum, dessen Groke von der Stromkonzentiation - dem Verhaltnis von Stromstarke und Elektrolytvolumen - abhangt, tritt wieder ein stationarer Zustand ein, gekennzeichnet durch eine konstante Konzentiation von HClO und NaClO und durch eine konstante Stromausbeute > 66.6 % Ist dieser erreicht, so werden die Analysen eingestellt und der Versuch evtl über Nacht gehen gelassen Nach Aufwand von etwa 70 Amperestunden (bei 200 ccm gesattigter KCI-Losung) führt man noch eine Gasanalyse und eine Bestimmung von HCIO und NaCIO aus und unterbricht den Versuch Es zeigt sich meist, daß die Ausbeute und HClO-Konzentration etwas gesunken, die NaClO-Konzentration etwas gestiegen ist, was daher kommt, daß bei der Elektrolyse sauter Chloridlosungen kleine Mengen gasformigen Chlors entweichen

Die Kathode des Coulometers wird jetzt gewogen, wahiend man den Elektrolyten stromlos über Nacht stehen läßt. Am folgenden Tage saugt man das ausgeschiedene Kaliumchlorat auf dem Buchnet lichter ab, deckt mit wenig Wasser, befreit es zwischen Fließpapier vom größten Teil dei Feuchtigkeit und läßt an dei Luft trocknen. Es soll hier die Stromausbeute an festem Kaliumchlorat bestimmt werden 1,186 g Cu entsprechen bei 100% Stomausbeute 0,7618 g KClO,

Ellauterung Die Wirkung der Säure erklärt sich folgendermaßen Eine schwach alkalische oder neutrale Hypochloritiosung ist

bei gewohnlicher Temperatur über Wochen hinaus vollig bestandig Setzt man ihr aber unterchlorige Säure hinzu oder erzeugt solche in ihr durch Zugabe kleiner Mengen einer starken Saure, so tritt, wenn auch mit begrenztei Geschwindigkeit, Chloratbildung ein

10) 2 HOCI+ NaOCI --> NaCIO₈+2 HCI

Die hierbei entstehende Salzsaure erzeugt sofort neue unterchlorige Saui e aus dem Hypochlorit.

7) 2 HCl + 2 NaOCl --> 2 HOCl + 2 NaCl

Wenn auch in einer neutialen Chloridlosung wahrend der Elektrolyse in der Nahe der Anode sicherlich Losungsschichten vorliegen, in denen HOCl und NaOCl nebeneinander vorkommen, so ist die Reaktionsgeschwindigkeit zwischen beiden doch nicht so groß, daß die auf diesem engbegrenzten Raume nach Gleichung 10) sich vollziehende, rein chemische Chlorabildung neben der anodischen, nach Gleichung 2) Seite 163, merklich ins Gewicht fallen konnte Wird aber duich Zusatz von Salzsaure dieses Nebeneinanderbestehen von HOCl und NaOCl über das ganze Elektrolytvolumen ausgedehnt, so wandelt Vorgang 10) auch trotz seiner begrenzten Geschwindigkeit erhebliche Mengen des vom Strome erzeugten Hypochlorits in Chlorat um "Diese Umwandlung verlauft im Gegensatz zu anodischen, Gleichung 2) Seite 163, ohne Sauerstoffentwicklung und vermeidet die durch letztere bedingten Verluste an aktivem Sauerstoff

Wenn mithin das elektrolytisch gebildete Hypochlorit bzw die ClO-lonen der chemischen Chloratbildung anheimfallen, so steht jeweils weniger davon der anodischen Chloratbildung zur Verfügung, es wird der Verlust durch Sauerstoff geringer, die Stromausbeute hoher werden Denn de durch die rein chemische Chloratbildung die ClO-Konzentration im Elektrolyten sinkt, wendet sich die Anode wieder mehr der Entladung von Cl' zu Cla zu, ein Vorgang, der ohne Stromverluste vor sich zeht

Auch nach dem Ansauern stellt sich, wie wir sahen, schließlich wieder ein stationarer Zustand ein, charakterisiert durch eine konstante, weder eigen die neutralen Lösungen niedirgere Hypochloritkonzenitation — neben eines bestimmten Konzentration an HCIO — und ausschließliche Chloratbildung mit Konstanter Stromausbeute, indem hier in der Zeiteinheit ebensowiel CIO gebildet wird, wie durch die anodische und chemische Chloratbildung verschwindet

Will man sich den Vorteil der Ansauerung zunutze machen, so hat man darauf zu achten, daß man nur so viel Saure zusetzt, daß

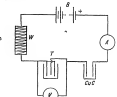
ım stationaren Zustand noch ClO' neben HClO' vorhanden ist, weil sonst zu viel Chlor gasformig entweicht. Eine allgemein gultige Vorschrift über den gerade zulassigen Saurezusatz laßt sich nicht geben Derselbe hangt von der Stromkonzentration ab und muß ausprobiert werden Ganz falsch ware es. gleich zu Beginn der Elektrolyse Salzsaure zuzusetzen Man wurde damit nur erreichen, daß vom Anfang an lediglich Chlor entwickelt wird so lange, bis die HCl zerstort ist und danach dieselben Verhaltnisse haben wie bei der Elektrolyse neutraler Losungen

b) Chlor und Alkah

Voibemerkung Um bei der Elektrolyse dei Chloralkalien freies Chlor und Alkalı zu erhalten, sorgt man entweder dafur, daß das an der Kathode entstehende OH' moglichst daran gehindert wird, zu dem an der Anode gebildeten Chlor anzudringen - Diaphragmenund Glockenverfahren - oder man vermeidet die Bildung von Alkalılauge im Elekti olyten dadurch, daß man als Kathode Ouecksilber benutzt und das hierbei gebildete Alkaliamalgam außei halb der Zelle mit Wasser in Lauge überführt - Quecksilberverfahren

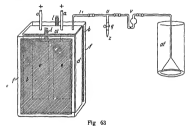
α) Diaphragmenverfahren (F 14 B, 3c) Versuch 40 Verfolgung des allgemeinen Verlaufes +

Schaltungsskizze 23



- B Stromquelle 12 bis 14 Volt
- A Amperemeter 0.5 bis 5 Ampere V Voltmeter 0 bis 5 Volt
- W Regulierwideistand (S 35)
- T Elektrolytischer Trog Fig 63
- CuC Kupfercoulometer (S 22)

Der elektrolytische Trog Fig 63 besteht aus einem Akkumulatorenglas f (24 cm hoch, 17 cm breit, 8 cm tief) In diesem steht eine taschenformige porose Tonzelle d (21 cm hoch, 15 cm breit, 4,3 cm tief aus Pukall'scher Masse), welche durch einen Gummistopfen st abgeschlossen ist Durch zwei Bohrungen desselben sind die paraffinierten Zuleitungsschafte a, a der beiden aus Acheson-Graphit hergestellten Kohlenplatten e, e (ede 17 cm lang, 5 cm breit, 9,6 cm dick) gesteckt, die als Anoden dienen. Durch eine dritte Bohrung geht das knieformig gebogene Glasrohr i Außerhalb der Tonzelle, je an einer ihrei Breitseiten stehen die beiden Bisenkathoden b, b, Bleiche von 16 cm Breitsetten Schem Hohe mit je einer Zuleitungslasche i Der Abschluß der Tonzelle durch den Gummistopfen wird zweckmißig noch durch Versteichen mit Gummilosung (in einer Fahrradhandlung kauflich) vervollständigt



Den (außeren) Kalhodenraum beschickt man bis nahe dem oberen Rande der Tonzelle mit (etwa 2 Liter) 12º/aiger Chlomatriumlosung, deren Konzentration an Cl' zuvor nach J Volhard¹) titriert wurde, den (inneren) Anodemaum dagegen bis 1 cm unter den Stopfen mit einer zuvor zu messenden Meineg gesättigter Kochsalzlosung, deren Konzentration ebenfalls genau ermittelt wird

Das Rohr i dient zur Abfuhrung des während der Elektrolyse entwickellen Chlors, es ist unter Zwischenschaltung des T-Rohres u und des U-Rohres v mit dem Chlorabson plonsgefaß at verbunden Dieses, in der Figur im Verhaltus zur Zelle zu klein gezeichnet, besteht aus einem großen, 5 bis '6 Liter fassenden Battenegfas, in dem ein umgestulpter Trichter steht Dei ubei der Trichterwandung befindliche

¹⁾ F P Treadwell, Quantitative Analyse 5 Aufi (Wien 1911), S 580,

Raum wird mit Koksstucken ausgesetzt und in die verbleibenden Zwischenraume geloschier Kalk lose gefüllt

Das U-Rohr v ist mit einem Tropfen Wassei beschickt. Es wild für gewohnlich horizontal gelegt, so daß sich der Tropfen in der Kügel befindet, nur während der Dauer einer Gåsanalyse wird es vertikal gestellt, so daß der Tropfen einen beweglichen Abschlüft bildet

Man halte bereit

eine einfache Hempelsche Meßburette1),

drei in 1/10 ccm geteilte Titrationsburetten,

zwei Hempelsche Pipetten*) zur Absorption von Sauerstoff*) und Kohlensäure.

eine 1-ccm-Pipette und folgende Losungen

"/10 HCl, "/10 AgNO₈, "/10 Rhodanammonium,

20% ige Losung von Jodkalium Gesattigte Chlornatriumlosung

Nach Wagung der Kathode des Kupfercoulometers wird der Strom eingeschaltet, auf 3 Ampere einreguliert und wahnend des Versuchs konstant gehalten Von Zeit zu Zeit wird das aus der Zelle entweichende Gas auf seinen Gehalt Cl., CO, und O., untersucht Zu dem Ende wird die Hempelsiche Meßbureite mit der konzentiereten Chlornatirundiosung (welche nur sehr weing Chlor losty beschickt und vermittels Stativ und Klemme mit seinem graduerten Teil so postieit, daß das mit Schlauch und Queischhahn versehene ausgezogene Ende bei z zu stehen kommt

Soll eine Gasanalyse ausgeführt werden, so offnet man nach Vertikalstellung des U-Rohrs v Inr einen Moment den Quetschhahn q und schiebt alsbald das Schlauchende der Meßburette über das Rohrstückchen z Nun offnet man den Hahn q dauernd, faßt das nicht graduierte Niveaurohr mit der Rechten und offnet mit der Linken den Quetschhahn der Meßburette Bei geeigneter Stellung des Niveaurohrs dringt nun das Chlor in das Meßrohr und man hat durch langsames Herunteigehen mit dem Niveaurohr dafur zu sorgen, daß der Wassertiopfen in dem U-Rohr v möglichst an einer Stelle bleibt, weil man dann sichei ist, daß wahrend der Analyse dei Gasdruck in der Zelle sich nicht wesentlich andert und keine Luft von at in die Burette gelangt Hat man genügend Gas gesammelt, ca 100 ccm, so schließt

¹⁾ W Hemnel, Gasanalytische Methoden, 3 Aufl (Braunschweig 1900), S 30 und 38

³) Wegen der geringen Mengen des zu absorbierenden Sauerstoffs benutzt man eine Pipette, bei welcher der Absorptionsraum die Porm eines Reagenzrohres besitzt, in dem eine Kupferspirale steckt

man q und auch den Quetschhahn der Meßburette, lost die Verbindung der letzteren mit z und liest das Volumen unter Atmospharendruck ab Jetzt schiebt man über den Schlauch, welcher das Niveaurohr und das Megrohr der Hempelschen Megburette verbindet, einen Oueischhahn, steckt in den Schlauchansatz am ausgezogenen Ende eine mit gesattigter Natriumthiosulfatlosung gefüllte 2-ccm-Pipette mit der Vorsicht, daß keine Luft in ersterem verbleibt und öffnet behutsam den hier befindlichen Quetschhahn, wobei die Thiosuliatlosung einfliefit und das gasformige Chlor unter Schwefelabscheidung absor-Naturlich darf hierbei keine Luft eintreten Nachdem man etwas geschuttelt hat, offnet man den Quetschhahn des Verbindungsschlauches erst wenig, dann vollstandig und liest das verbleibende Volumen der Kohlensaure und des Sauerstoffs unter Atmospharendruck ab Man erhalt so Aufschluß über den Prozentgehalt des Gases an Chlor - Durch die sich anschließende Überführung des Gasiestes in eine Kohlensaureabsorptionspipette findet man weiter den Gehalt an COo, der Rest wird in die Sauerstoffpipette gebracht, wodurch man den Gehalt an O. erfahrt Was ubrigbleibt ist Stickstoff (von evtl vorhanden gewesener Luft)

Unmittelbär nach jeder Gasanalyse wird die Alkalitat in 1 ccm des Kätholyten bestimmt Man setzt die Elektrolyse so lange fort, bis derselbe durch freies Alkali ungefahr normal ist, wozu etwa 24 Stunden notig sind

Nach Abstellung des Stromes entfernt man sofort die Tonzelle aus dem Glastrog, mußt deren Inhalt und saugt zur Entfernung des Chlors 20 Minuten einen Lutistrom durch den Anolyten. Danach bestimmt man in ihm den Hypochlout- und Gesamitsauerstoff (Differenz = Chlorat) und die noch vorhandene Chloratkonzentration

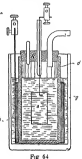
Im Katholyten wird die insgesamt entstandene Alkalimenge ermittelt und zur Bestimmung der Stromausbeute mit dem im Coulometer niedergeschlagenen Kupfer verglichen Auch vergleicht man
den Chloridgehalt des Katholyten vor und nach der Elektrolyse, woraus
sich ergibt, daß die Abnahme an Chloridmolekeln hier kleiner ist
als die Zunahme der Hydroxydmolekeln, die Cl' ans den Kathodenaum also in geringerem Maße abgewandert als OH' entstanden
sind Andererseits vergleicht man die Menge des im Anodenraum
aufgetretenen aktiven Sauerstoffs mit dem aus dem Kathodeniaum
verschwundenen OH' und die Chloridabnahme im Anodenraum mit
der Menge entwickelten Chlors, die man findet, wenn man die Stromausbeuten an Chlor der an Alkali gleichsetzt

Versuch 44 Zusammenhang der zeitlichen Alkaliausbeute mit der teweiligen Konzentration an Cl' und OH'.

Schaltungsskizze 23 (S 169)

- B Stromquelle 12 bis 14 Volt
- A Amperemeter 0,5 bis 5 Ampere
- W Regulierwiderstand (S 35) V Voltmeter 0 bas 5 Volt
- CuC Kunfercoulometer (S 22)
 - T Elektrolytischer Trog Fig 64

In einem Batterieglas g (15.5 cm hoch, 9.5 cm Durchmesser), Fig 64, steht eine porose Tonzelle d (13.5 cm hoch, 6.5 cm Durchmesser), welche durch einen Gummistopfen k (1,7 cm dick) mit 2 Bohrungen abgeschlossen ist Durch die eine Bohrung ist die Anode a. ein glattes Platinblech (5 cm hoch, 2.5 cm bieit) mit angeschweißtem Platindraht. ın ein Glasrohr eingeschmolzen, gesteckt, durch die andere ein knieformig gebogenes Glasrohr i Aufteihalb dei Ton-



zelle steht die Kathode b, ein zu einem Zylinder gebogenes Eisenblech (0.5 mm dick, 9.2 cm hoch, 24 cm breit) mit Zuführungslasche (2 cm bieif)

Die Tonzelle wird zweckmaßig vom Stopfen nach unten, soweit sie nicht in die Flussigkeit taucht, mit sog Isolieiband umwickelt, um jedes Durchdringen von Chlor zu unterbinden "

Das Rohr i ist direkt mit einem Chorabsorptionsturm, wie in Fig. 63 (S 170) at, verbunden

Man halte bereit

drei in 1/10 ccm geteilte Titrationsburetten.

eine 1-ccm-Pipette und folgende Losungen

"/10 HCl, "/10 AgNO3, "/10 Rhodanammonium

In die Tonzelle werden 275 ccm und in den zwischen ihr und dem Batterieglas befindlichen Raum 350 ccm 20% ige KCl-Losung gefullt Das Volumen der außerhalb der Zelle befindlichen Losung muß bekannt sein - Nach Wagung und Einsetzen der Kathode des Cu-Coulometers wird der Strom eingeschaltet und daueind auf 2 Ampere gehalten. Man richte alles so her, daß der Versuch am Morgen begonnen werden kann

Nach 2 Stunden unterbricht man den Strom und bestimmt moglichst schnell die Zunahme des Kupfers im Coulometer Je 1 ccm des zuvor umgeruhrten 'Katholyten fullt man in je ein mit ca 50 ccm Wasser gefulltes Becherglas, und nachdem man den Strom wieder eingeschaltet hat, titnert man die einfommenen Proben auf NacH und auf Cf nach J Volhard ')

Immer nach Verlauf von 2 Stunden wiederholt man diese Untersuchungen, im ganzen etwa viermal, und stellt die gefundenen Resultate nach der Übersicht 16 zusammen

Übersicht 16

Zeitabschnitt des Versuchs	Entstanden g KOH	Cu im Coulometer	Mitti Strom- ausbeute in dem Zeit- abschnitt	Gramm aquivalente in 100 ccm	$A=100\left(1-\frac{n'}{1+a\frac{c_1}{c}}\right)$
0 bis 2 Stunden 2 , 4 ,					

Die entstandene Menge Alkalı in Grammen beiechnet sich aus der Anzahl a ccm $^n/_{10}$ HCl, die zui Titration 1 ccm des b ccm betragenden Katholyten gebraucht wurden, nach b a 0,0056

1,186 g Kupfer sind 2,094 g KOH aquivalent Danach wild die Stromausbeute berechnet

Eilauterung Wie der Versuch zeigt, sinkt mit andauernder Elektrolyse die Stromausbeute an Alkalı Diese Erscheinung ist in den Vorgängen begrundet, welche sich bei dieser Art der Elektrolyse abspielen, und die sich kurz folgendermaßen beschreiben lassen

Auch hier wird an der Anode Chlor entladen, an der Kathode Wasserstoff und KOH gebildet Chlor und Alkali werden aber durch das Tondaphragma weitgehend daran gehindert, zueinander zu diffundieren und miteinander zu reagieren, und werden so isoliert erhalten Man konnte infolgedessen denken, daß sich auf diese Weise das gesamte KCI in KOH und Cl. zerlegen ließe, und zwar mit theoretischer Stromausbeute Das ist indessen wegen der Wanderung der Ionen nicht der Fall — Der Strom kann ja von der einen zur anderen Elektrode nu in der Weise gelangen, daß mit him gleichzeitig sich Kationen zur Kathode, Anionen zur Anode bewegen Deshalb mitß auch das Dia-

¹⁾ F P Treadwell, Quantitative Analyse 5 Aufl (Wien 1911), S 580

phragma poios sein, doch im Idealfalle so, daß zwar die Diffusion hintangehalten, der Durchwanderung der lonen dagegen ein moglichst geringer Widerstand entgegengesetzt wird. Da man von den Ionen des Wassers wegen dessen aufterordentlich geringer Dissoziation absehen kann so sind von Kationen stets nür Kaliumionen vorhanden. weil durch den Prozeft keine anderen hinzukommen. Der positive Strom wird deshalb auch ausschließlich durch diese von der Anode zur Kathode befordert * Anders verhalt es sich mit den Anionen Zu Beginn der Elektrolyse sind nur Cl-Ionen vorhanden, die den negativen Strom von der Kathode zui Anode transportieren. Mit dem Stromfluß entsteht aber im Kathodeniaum KOH, und dadurch treten OH-Ionen auf, und zwar in immer steigender Konzentration, ie langer die Elektrolyse andauert. Wenn in einer Losung zwei verschiedene, gleichsinnig geladene Ionen vorhanden sind, so bedient sich der Strom beider, um durchzutreten, und zwar im Verhaltnis ihrer Konzentrationen und Wanderungsgeschwindigkeiten. Da die OH-Ionen eine weit großere Wanderungsgeschwindigkeit besitzen als die Cl-lonen. so werden sie schon zum Stromtransport herangezogen, wenn ihre Konzentration noch geing ist gegenüber der der Cl-lonen, aber naturlich in immei steigendem Maße, wenn ihre Konzenfration wachst Die Folge davon ist, daß die OH-Ionen, die der Strom an der Kathode bildet, durch das Diaphragma hindurch in den Anodenraum abwandein, wo sie mit dem Anodenchlor in Reaktion treten und zur Entstehung von Chlorsauerstoffsalzen und gasformigem Saueistoff Veranlassung geben, ganz wie bei der Elektrolyse ohne Diaphragma Dadurch wird die Stromausbeute sowohl an Alkalı im Kathodeniaum wie an Chlor im Anodenraum unter den theoretischen Wert berabgedruckt, der nur erreicht werden wurde, wenn die CH-Ionen an dem Stromtransport verhindert werden konnten

Die in jedem Stadium der Elektrolyse hei ischende Ausbeute A kann man aus den jeweils gemessenen Konzentrationen des Chlorids c, und Hydroxyds c, im Katholyten berechnen, sie betragt

$$A = \left(1 - \frac{n'}{1 + a \frac{c_1}{c_2}}\right) 100$$

n' ist die Überfuhrungszahl des Hydroxyds = 0,74 bei 18 6

$$a = \frac{A \cos KCl}{A \cos KOH} = 0.554$$
 bei 18°

Aus den durch Titiation gefundenen und in des Übersicht 16 verzeichneten Werten von c_1 und c_2 sind nach dieses Gleichung die

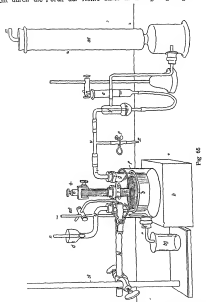
Ausbeuten zu berechnen und in die Übersicht einzulragen Zufressende Werte erhalt man naturlich nur, wenn die Temperatur des Elektrojten 18° C betrug, anderenfalls etwas zu niedrige Die so errechneten Ausbeutewerte bleiben Innter den experimentell gefundenen mittleren zuruck, da sie sich auf das Ende des Zeitabschnitts beziehen, zu dessen Beginn die Ausbeute ja hoher ist

Die Stromausbeute sinkt, wie ums Versuch und Rechnung lehrt, auf für die Ökonomie des Verfahrens unzulässige Werte herab, wein e. Lie, noch sehr größ ist Von eine Eizeugung chlondfreier Atzlaugen kann deshalb bei dem Diaphiagmenverfahren keine Rede sein Vielmehr muß die Elektrolyse unteibrochen werden, wenn der Katholyt neben viel Chlorid verhaltinsmaßig weing Hydroxyd enthalt Ersteres muß durch Eindampfen wiedergewonnen und damit gleichzeitig eine konzentireite Lauge resp festes Hydroxyd eizeugt werden

β) Das Glockenverfahren (F 14 B, 3 d)

Schaltung und elektrische Apparate wie beim Diaphragmenverfahren Versuch 43 (S 169) Nu wird hier ein Amperemeter 0 bis 1 Ampere benutzt, ferner tritt an Stelle der dort benutzten Diaphragmenzelle, eine solithe wie sie in Fig 65 gezeichnet ist

g (eine Glocke) ist der oben abgespiengte Teil einer mit drei Tuben versehenen Woulffschen Flasche (Durchmesser 9 cm, Hohe, von der Absprengstelle bis zum obeien Ende des Tubus gerechnet. etwa 9 cm). Durch den mittleren Tubus 1 ist die Zuleitung der Acheson-Graphitanode a gesteckt Letztere wird in folgender Weise gefertigt Man schneide aus einer Platte von 0,5 cm Dicke durch Sagen und Schleifen eine kieisrunde Scheibe von etwas geringerem Durchmesser (7,5 cm) als der der Glocke und bohie in die Mitte auf der Drehbank ein Gewinde Dahinein schlaubt man einen mit passender Schraubenwindung versehenen Graphitstab, der so dick (1,2 cm) ist, daß ei noch bequem durch den mittleren Tubus geführt werden kann. Um die mittlere Bohrung herum bekommt die Scheibe noch eine großere Anzahl Lochei von 0.5 cm Durchmessei. An einer Stelle, welche unter das Zutropfrohi is zu liegen kommt, bleibt sie massiv, weil andernfalls die einfließende Losung zu weit nach unten gelangt Die Befestigung des Zuleitungsstabes in dem Tubus erfolgt durch einen Gummistopfen oder durch ein Stuck übergeschobenen Gummischlauches Das herausragende Ende wird über ein kurzes Stuck galvanisch verkupfert, um für die Anschlußklemme einen guten Kontakt zu haben Auch ist es empfehlenswert, den Kohlenstab durch Eintauchen in geschmolzenes Paraffin zu dichten, da andernfalls leicht durch die Poren der Kohle Chlor nach außen gelangt Die



Kohlenplatte wird ungefahr % der Glockenhohe (ohne Tubus gerechnet) vom unteren Rande der Glocke entfernt angebracht (in der Fig 65 ist die Kohle etwas zu tief gezeichnet)

In den beiden seitlichen Tuben 2 und 3 befindet sich ie ein mit einer Bohrung versehener Gummistopfen. Durch den einen steckt man das knieformig gebogene Glasrohr 1, so weit, daß es mit der unteren Flache des Stopfens abschneidet, durch den anderen das außen mit dem Becher d versehene Rohi Ia so weit, daß es fast bis zur Kohle herabreicht, hier ist es zu einer 1/2 cm langen Spitze ausgezogen und rechtwinklig umgebogen Mittels des mit einem Schlauchstuck uberzogenen Glasstabes n oder mit einem Gummistonfen kann der Becher verschlossen werden Die abgesprengte Flasche wird nun nach Art einer Glocke vermittels einer am Stativ st befestigten Klemme kl. die an dem Kohlenstab oder einem Tubus angreift, in eine hochwandige (Hohe 8.5 cm) Schale t aus starkem Glase eingehangt. Am besten benutzt man den unteren abgesprengten Teil einer Plasche mit Bodentubus, in dem ein Stopfen k mit Überlaufrohr i steckt Man nimmt dann einen starken Eisendraht (3 mm dick) und biegt ihn zu einer Kreisschleife von solchem Durchmesser (10 cm), daß die Glocke eben noch durchgeschoben werden kann, legt die Schleife auf eine ebene Flache und biegt das verbleibende Stuck senkrecht nach oben Diese Schleife b wird nun so zwischen Glocke und Schale gehängt, daß sie außerhalb um die Glocke etwa in gleichei Holfe wie die Kohle zu liegen kommt. Das senkrechte Ende mußaußerhalb der Schale so weit (13 cm) herausragen, daß es bequem an einem Elektrolysierstativ est, das zur Stromleitung dient, befestigt werden kann

Versuch 45

In die Schale wird so viel einer bei 15° gesattigten Losung von NaCl (ca 600 ccm) gefullt, daß deren Niveau in der Glocke sich ein wenig oberhalb der Kohlenscheibe befindet Das hierfur benotigte Volumen notiert man Das Überlaufrohr i wird durch geeignete Diehung um die Stopfenbohrung als Achse so gestellt, daß nichts auslaufen kann. Es muß, was in der Pig 65 nicht der Fall ist, innen rechtwinklig nach der Glocke zu umgebogen und hier am Ausgang durch Schleiten oder Auszehen dunnwandig gemacht sein Das in der Glocke befindliche Ende von i, muß in die Flussigkeit eintauchen Das Gefäß e stellt man so tief, daß das Wasser in ν das Rohr y nicht verschließt

Man verschließt den Becher d und schaltet nach Wagen und Einselzen der Kupfercoulometerkathode den Strom ein und halt ihn konstant auf 1 Ampere

An der Kohlenanode entweicht Chlor und findet seinen Weg durch u und y nach dem Absorptionsturm at¹), der oberhalb der Einschnurung mit Koksstucken und geloschtem Kalk gefullt ist (S 171), an der Eisenkathode bildet sich Alkalı und Wasseistoff, welch letzterer außerhalb der Glocke in die Luft entweicht. Die durch denselben bewirkte Ruhrung erstreckt sich also motht auf das Innere der Glocke

In gewissen Zeitraumen entnimmt man außen in dei Hohe des Eisendrahtes 1 ccm und tithert mit "1,9 HCl den Gehalt an Alkali ist dessen Konzentration auf 2 n angestiegen (es werden dazu etwa 20 bis 24 Stunden benotigt), so unterbricht man den Strom und wagt die Coulometerkathode zurück Man richte also den Beginn des Versuches so ein, daß man über einige Stunden vor seiner Beendigung Analysen ausführen kann

Nun offnet man den Becher d und saugt vermittels einer Wasseistiahlpumpe von m aus einen langsamen Strom von Luft durch die Glocke, um das Chlor zu entferien, zieht, wenn dies geschehen, den Holzklotz h unter dem Gelaß f fort, geht mit diesem nach unten und bringt seinen Inhalt in einen Literkolben, den man mit Wasser bis zur Marke auffullt. Der Losung wird ein aliquoter Teil entnommen, mit HCl titliert und so die Gesamtimenge des gebildeten Alkalis bestimmt. Aus dieser und dem niedergeschlagenen Kupfer berechnet män die Stromausbeute (1,186 g Cu entspiechen nach der Theorie 1,494 g NaOH)

Einige Zeit nach Beginn des Versuches wird sich in einiger Entfernung unter der Anode eine schaffe horizontale Grenzschicht ausbilden, die sich allmahlich nach der Anode hin verschiebt (s Erlauterung S 181) Man unterlasse micht darauf zu achten

Duich unseren Versuch haben wird festgestellt, daß sich mit dem Apparat eine 2 n-Natronlauge mit a*n. Stromausbeute herstellen laßt. Wurden wir ihn in deiselben Weise wesentlich langei fortgesetzt haben, so wurde die Ausbeute geringer ausgefallen sein, weil dann die obenerwahnte Grenzschicht die Anode erreicht haben wurde, was, wie in der Erlauterung auseinandergesetzt wild, zu Verlusten an Alkali finht-

Diesem Andringen der Grenzschicht wollen wir bei dem folgenden Versuch dadurch begegnen, daß wir durch den Becher frische NaCl-

³⁾ Diesei hat hier eine andere Gestalt wie in Fig 63, er besteht aus einem Glästurm, in den das Gas unten eintritt Die Fullung erfolgt wieder mit Koksund gelöschtem Kalk Naturlich kann man auch das in Fig 61 gezeichnete Absoiptionsgefäß benutzen.

Losung einfließen und aus dem Überlaufrohr eine entsprechende Menge gebildeter Natronlauge ausfließen lassen. Die Geschwindigkeit des Vordringens der Grenzschicht hangt von der Konzentration der Natronlauge außerhalb der Glocke ab Wenn wir die Elektrolyse ohne Zufluß so lange haben andarern lassen, bis diese 2 n ist, so ist zu erwarten, daß die Grenzschicht ihre Lage, welche sie in diesem Moment besitzt, bei Zufluß beibehalten wird, wenn dieser so reguliert wird, daß er durch das Überlaufrohr immer eine 2 n-NaOH-Losung verdrangt Das wird nun zutreffen, wenn wir das in einer bestimmten Zeit zufließende Volumen so bemessen, daß das Alkalı, welches der Strom in dieser Zeit zu bilden vermag, diesem Volumen zugesetzt, eine 2 n-Alkalılosung erzeugt - Gesetzt den Fall, wir arbeiten mit einer Stromstarke von 1 Ampere, so vermag dieser theoretisch in 1 Stunde ι 1,494 g NaOH zu bilden, bei α % Stromausbeute 1,494 a g mit dieser Menge eine 2 n-Losung herzustellen, brauchen wir ein Flussigkeitsvolumen von $\frac{1000 i}{80,100} = \frac{i}{8} \frac{1,494 a}{8}$ ccm

Puhrt man also zunachst ohne Zufluß, wie beim voraufgehenden Versuch, die Elektrobyes so lange durch, bis eine $2\,\mathrm{n-Lauge}$ entstanden ist und laßt von diesem Moment ab stundlich jene Menge frischer Salzlösung dauernd durchfließen, so ist zu erwarten, daß durch \imath auch dauernd eine $2\,\mathrm{n-Lauge}$ abfließt, und daß diese dauernd mit einer Stromausbeute von a $^{0}/_{0}$ erhalten wird Inwieweit dieses zutrifft, soll der folgende Versuch zeigen

Versuch 46

Man braucht zunachst ein etwa 500 ccm fassendes Vorratsgefaß für die Chlorinatriumlosung, aus dem man diese mit erwunschter Geschwindigkeit ausfließen lassen kann. Diesem Zweck dient eine Tropfvorrichtung, wie sie in Pig 68 gezeichnet und auf S 196 besehrieben ist Sie wird durch Probieren so gestellt, daß in 1 Stunde 11.494 cm ausfließen ist dies erreicht, so zahlt man die Zahl der Tropfen, die in einer bestimmten Zeit unter diesen Umstanden fallen, damit man spater wahrend des Versuches kontrollieren kann, ob der Apparat dauernd richtig funktionert

Der Elektrolysierapparat wird genau wie bei Versuch 45 zusammengestellt, dei Becher d geschlossen und mit 1 Ampere ohn e Einschalten des Kupfercoulometers so lange elektrolysiert, bis die Nationlauge zweifach normal geworden ist, was man durch zeitweitige Tittation feststellt. In der Zeit, die bis dahin verstreicht, führt man in bestimmten Zeitabschnitten, besonders abei gegen Schluft, in der bei Versuch 43 (S 169) beschriebenen Weise Gasanalysen aus Wahrend der Gasentnahme bei z hebt man e so hoch, daß das Wasser in v das Rohr v eben verschließt -- Ist Zweifach-Normalität erreicht, so schaltet man das Kupfercoulometer mit der gewogenen Kathode ein, reguliert den Strom auf 1 Ampere, dreht das Überlaufrohr 1 so, daß eben der Katholyt ausfließen kann, offnet den Becher d und stellt über ihm die in Tätigkeit befindliche Tropfvorrichtung auf Das Becherglas bg fangt die abfliekende Lauge auf. Man wechselt es ab und zu durch einen kleinen Meßzylinder aus, um einmal die Ausfluß- und damit auch die Zuflußgeschwindigkeit zu kontrollieren und weiter um sich durch Titration von der jeweiligen Normalität der Lauge zu unterrichten Auch wahrend dieser Zuflußperiode unterlaßt man es nicht, zu geeigneten Zeiten, besonders nach Ingangsetzen des Zuflusses, Proben des Anodengases zu entnehmen und zu analysieren

Nach einer passenden Zeit, etwa 24 Stunden unterbricht man den Zuflüß und den Strom Die einzelnen Portionen der abgelaufenen Lauge hat man in einen Liteikolben gegossen, den man nach Bestimmung der Durchschnittsnormalität mit Wasser zur Marke auffüllt Die Titration eines aliquoten Teils ergibt die Gesamtmenge der wahrend der Durchflüßperiode gebildeten NaOH, die zuruckgewogene Coulometerkathode die dazu benotigte Strommenge und beide Daten die Stromausbeute

Erlauterung Das an der Eisenkathode enistehende Natnumhydroxyd wird außerhalb der Glocke durch den aufsteigenden Wasserstoff mit der Chlordlosung gemischt Die dabei auffrelenden OH-Ionen
beteiligen sich mit steigender Konzentration in steigendem Maße neben
den CI-Ionen an dem Stromtiansport und dringen daben nach der
Anode vor Sie wurden auf diese Weise schließlich bis an diese
herankommen und dann ähnliche Erscheinungen zeitigen wie bei der
diaphragmenlosen Elektrolyse, wenn sie nicht durch Zulluß firsicher
NaCI-Losungen aus der Vorratsfläsche bestandig zuruckgeschoben
wirden Reguliert man die Zuflußgeschwindigkeit so, daß sie gleich
der Geschwindigkeit ist, mit der die OH-Ionen heranwandern, so kann
man den Querschnitt, bis zu dem die letzteren ehen gelangt sind,
an einer bestimmten Stelle halten Diesei Querschnitt stellt eine
Zone dar, in welcher die Losung gerade neutial ist, während sie
unterhalb alkalisch, oberhalb sauer reagert. Hier werden die von

der sauren Anodenlosung aufgenommenen Aschebestandteile der Kohle vom Alkali niedergeschlagen und damit wird die Grenzzone meist leicht sichtbar gemacht

Damit diese Schicht durch die aufsteigenden Wasserstoffblaschen der Beobachtung nicht entzogen wird, haben wil die Eisenkathode in Hohe der Kohlenelektrode postiert. Kommt es darauf an, das Verfahren okonomisch zu gestalten, so wird man naturlich den Eisenring möglichst bis nahe an den unteren Rand der Glocke herunterschieben, weil damit der Widerstand und die benotigte Spannung kleiner wird.

Das an der Anode entstehende Chlor, welches sich teilweise in der Chlordlosing lost und die kleinen Mengen bei dei anodischen Inanspruchnahme der Kohle entstehender Salzsaure diffundieren in der Glocke gegen die ankommenden OH-lonen und treten mit denselben in Reaktion untei Bildung von Chlorsauerstoffsatzen und NaCl Dadurch geht ein Teil des gebildeten Alkalis verloren, so daß auch bei diesem Prozeß die Ausbeute an Alkali und Chlor mehr oder weniger weit hinter der theoretischen zuruckbleibt. Wur arbeiten hier mit konzentierter Chloridlosung, weil in dieser die Loslichkeit des Chlors geringel ist als im verdunnter, mit Natrumichlorid, weil dieses die Abkuhlung nicht so leicht ausknistellisiert wie das Kaliumsatz

Wie bei dem Diaphragmenverfahren, so konnen auch bei dem Glockenverfahren nur chloridhaltige Laugen erzeugt werden, weil das Andringen der OH-Ionen an die Anode bereits in einem Stadium erfolgt, in dem das Verhaltins Cl' OH' noch ein betrachtliches ist Der Vergleich der Versuche 43 und 45 zeigt indessen, daß mit dei Glocke hoher konzentrierte Laugen mit besserer Stromausbeute erzielt werden konnen.

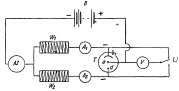
7) Das Quecksilberveifahien (F 14 B, 3 e)

Versuch 47

Eine 2,5 cm dicke Holzscheibe m, Fig 66, mit einem Durchmesser von eiwa 20 cm, steckt leicht beweglich mit einem zentralen Messingzapfen c (4,5 cm lang, 1,8 cm Durchmessei) in einem Messinglegidas in einen schweren Holzklotz n (7,5 cm dick, 20 cm Durchmesser) eingelassen ist. In der peripherischen Schmalseite der Scheibe befindet sich eine Kerbe zur Auflage einer Antrebschnur

Auf der Scheibe steht konzentrisch das dickwandige Glasgefaß g, eine Kristallisierschale (8,5 cm hoch, 14,0 cm Durchmesser) Dieselbe

Schaltungsskizze 24



B Stromquelle 12 bis 14 Volt

A₁ u A₂ 2 Amperemeter 0,5 bis 5 Ampere

W₁ u W₂ Schieberwiderstande (S 35) V Voltmeter 2 bis 10 Volt

U Umschalter (S 12)

AZ Kupfercoulometer oder Zahler (S 22 u 28)

T Elektrolytischer Tiog Fig 66

ist 1,3 cm hoch mit Quecksilber bedeckt, Hg (etwa 2700°g), und durch einige in die Holzscheibe geschraubte Stifte x und dazwischengeschobene Korkscheibchen in ihrer Stellung fixiert f ist ein unten offener, oben mit einem Gummistopfen k verschlossene. Gaszylinder (12 cm hoch, 5 cm Durchmesser) Durch k ist gasdicht ein Fullrohr ν , ein Gasableitungsrohr i_1 und die Zuleitung zur Kohlenanode a geführt Letztere besteht aus einer Kreisscheibe von Acheson-Graphit (4 cm Durchmesser, 2 cm dick), unten etwas gewolbt Der Zuleitungsstab aus Graphit (1,5 cm Durchmesser) ist vermittels Gewinde eingeschraubt i_2 ist direkt mit einem Chlorabsorptionsgefaß (at in Fig 65, S 177) verbunden

An dem ubei dem Stopfen k heiausragenden Kohlenstabende wird der Zylinder f mittels Klemme kl und Stativ derart in das Gefaß g eingehängt, daß sein unterer Rand möglichst nahe, 1 bis 2 mm, dem Boden desselben kommt, ihn aber nicht beruhrt. Der Zylinder hangt also vollig unabhängig von der Drehscheibe m_i und zwar exzentrisch zu ihr. Dei untere Rand der Kohle soll 1 bis 2 cm vom Quecksilber abstehen. Um den Zylinder f herfum ist ein medriger Zylinder f aus Eisendrahtnetz gelegt (4 cm hoch, 13 cm Durchmesser), der unten etwas in das Quecksilber taucht. Er wird vermittels des Stativs est durch einen in ein Glasiohr einzementierten starken Eisen-

diaht d gehalten Damit die Scheibe m mit dem Gefaß g sich unbehindert drehen kann, darf der Eisendrahtnetzzylinder nicht auf dem Boden von g aufstoßen

In den Zylinder / werden 120 ccm gesattigte Chlornatriumlosung gefullt und das Fullrohr v geschlossen Den Raum außerhalb beschickt man mit 500 ccm destilliertem Wasser Der Drahtnetzzylinder b soll

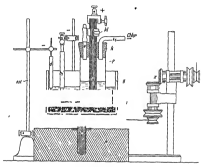


Fig 66

ın dem Wasseı allseitig untertauchen, da andernfalls viel Eisenhydioxyd gebildet wird Die Elektrode b_1 , ein sichelformiges Eisenblech mit einem in ein Glasrohr einzementierten eisernen Zuleitungsstreifen, wird zunachst fortgelassen

Nachdem die Scheibe m durch einen Motor in langsame Drehung versetzt ist, wird die gewogene Coulometerkathode eingesetzt (oder Zahlerstand abgelesen) und dei Strom A_s (Schaltungsskizze 24 S 83) auf 2 Ampeie A_a einreguliert und dauernd auf diesei Starke gehalten Es herrscht dann am Quecksilber eine D_k = ca 0,1 Amperel qem Der positive Strom wird durch die Kohle, der negative durch das Drahitetz eingeführt Der Zweigstrom W_1A_1 (Schaltungsskizze) ist also unterbrochen Die Übertragung der Bewegung des Motors auf

die Scheibe erfolgt durch das Zahniadgetriebe z, welches in Fig 66 der Raumerspainis halber zu nahe an den Apparat gezeichnet ist

Man richte alles so her, daß man den Versuch 5 bis 6 Stunden verfolgen kann. Nach Verlauf je einer Stunde entnimmt man der Außenlosung 1 ccm und titriert mit n/100 HCl

Unter Berucksichtigung der Stromstalke, der Zeit und des Volumens der Außenlosung berechnet man die Stromausbeuten an Alkalı in den Zeitabschnitten zwischen zwei Probenahmen und stellt die Resultate nach Art der Übersicht 17 zusammen

	0,0	0.0.0			
Probenahme Stunden nach	1 ccm Außen- lösung braucht	Gebildet N	Stromausbeuten o		
Beginn ccm n/10 HC		ın der Zeit g		Zeitabschnitten	
1		0 bis 1 Stunde			
2		1,2,			
usw		usw			

übersicht 17

Nach 5 oder 6 Stunden unterbischt man den Strom, ittrieit 1 ccm, wagt die Coulometerkathode und bestimmt die mittlere Ausbeute wahrend des ganzer Versuchs Die Drehung der Scheibb läßt man noch solange wie angängig andauern, unterbricht auch diese und läßt über Nacht stehen Am anderen Tage titriert man wieder 1 ccm der Außeniosung, berechnet daraus die Gesamtimenge des gebildeten Alkalis und unter Beziehung auf das Gewicht der Coulometerkathode nochmals die Stromausbeute Man wird nach der Ruhepause eine holtere finden

Erlauteung Bei der benutzten Versuchsanordnung entweicht an der Kohlenanode Chlor, wahrend sich an dem Quecksilber innerhalb des Zylindeis metallisiches Natrium abscheidet, das zu Natriumamalgam gelost wird Durch die Bewegung der Scheibe gelangt letzteres in das Außenabteil Das Natrium des Amalgams zeisetzt sich mit Wasser oder NaCl-Losung nur sehr langsam nach

schneller dagegen, wenn man ein Stuck Eisen teils in das Amalgam, teils in das Wasser taucht Nehmen wir an, die Zersetzung bleibt bet Abwesenheit von Eisen vollstandig aus, so wird nur aufgehalbt des Zylinders, wo ja der Eisendrahtnetzzylinder steht, Natronlauge gebildet, innerhalb desselben treten kenne OH' auf Wenn nun noch dazu aufgerhalbt diese Zeisetzung durch das Eisen mit unendlich großei

Geschwindigkeit erfolgte, mußte man hier die theoretisch mogliche Menge NaOH, also eine Stromausbeute von 100 %, finden Das trifft aber nicht zu Denn die Zersetzung des Amalgams erfolgt außen nicht unendlich schnell, so daß ein unter Umständen betrachtlicher Teil des durch den Strom' abgeschiedenen Natriums im Quecksilber Glots bleibt, auf welchen dann das in der Zylinderflüssigkeit gelöste Chlor nach $Cl_s + 2 \, Na = 2 \, NaCl$ wirkt Die Ausbeute kann auch dadurch eine Verminderung erfahren, daß das 'Chlor an der Quecksilberkathode nach. $Cl_s - 2 \, F = 2 \, Cl$ ' reduziert und dafür weniger Na abgeschieden wird, ein Verlust, den man dadurch verkleinern kann, daß man wahrend der Elektrolyse Luft durch die NaCl-Losing im Zylinder Jeitet Schließlich bleibt die Einwirkung des Amalgams auf den Elektrolyten im Zylinder nach Gleichung 1) unter Bildung von NaOH auch bei Abwesenheit von Eisen nicht ganz aus, besonders wenn die Konzentration des Natriums größere Betrage erreicht

Wird die Elektrolyse unterbrochen, so schreitet die Zersetzung des Amalgams außerhalb des Zylinders trotzdem fort und man wird infolgedessen nach gewisser Zeit einen hoheren Gehalt an Alkali finden, als kurz nach der Unteibrechung der Elektrolyse

Man kann nun die Abgabe des Natriums aus dem Amalgam in den Außenraum beschleunigen, wenn man den negativen Strom nicht dem Quecksilber, sondern einer Eisenelektrode zuführt, welche außerhalb des Zylinders in die Flussigkeit, nicht aber in das Ouecksilber taucht Dann dient letzteres als Mittelleiter, d h in dem Zvlinder ist es gegen die Kohle Kathode und nimmt hier Natrium auf, außerhalb ist es gegen das Eisen Anode und gibt das Natrium als Na-Ion ab, wahrend an der Eisenelektrode Wasserstoff entwickelt wird und dafur OH' zuruckbleibt Da nun aber nicht der gesamte Strom zur Abscheidung von Natrium im Ouecksilber ausgenutzt wird, sondern, wie erwähnt, zum Teil zur Reduktion von Chlor dient, so wurde das Natitum des Amalgams auch nicht genugen, um außerhalb den gesamten Strom als Na-Ion in die Losung zu befordern, und es wurde der Rest als Hg-Ion eintreten, d h es wurde Quecksilber oxydiert werden. Deshalb verfahrt man so, daß man einen Teil des negativen Stroms direkt in das Quecksilber, einen Teil durch die Sicheleisenelektrode b., wie in der Schaltungsskizze, einführt. Dies soll bei dem folgenden Versuch geschehen

9

Versuch 48

Die ganze Apparatur wird genau wie bei dem Versuch 46 hergerichtet und neu gefullt, nur wird jetzt noch die sichelformige Eisenelektrode b, in das aufgen befundliche Wasser eingetaucht, das Quecksilber nicht berührend Nachdem man die Scheibe in Bewegung gebracht hat, schaltet man den Strom ein und bringt ihn auf die Stärke
von 2 Ampere Eine Stijnde lang lägft man den gesamten Strom nur
durch d eintreten und titnert nach Verlauf derselben das gebildete
Alkali Nunmehr teilt man den in Summa auf 2 Ampere zu haltenden
Strom so, daß 10% durch b, 90% durch d eingeführt weiden und
titriert wieder nach 2 Stunden Danach steigert man den Zweigstrom
auf 25% und nach wieder 2 Stunden auf 50%, jedesmal vor einer
Steigerung tirrerend Die Resultate stellt man nach Art der Übersicht
16 zusammen, indem man die in den einzelnen Zeitabschnitten geflossenen Strommengen aus Stromstärke und Zeit, oder wenn man
Amperestundenzahler anwandte, aus deren Angehen ermittelt

Übersicht 18

Probe- nahme Losung Stunden braucht com				,	Strom		
nach Beginn	11/10 HCl	Zeitabschnitt g	Strom ausbeute	Zeitabschnitt	g	Strom- ausbeute	bi
1		0 bis 1 Std		0 bis 1 Std			0
		0 , 3 ,		0 , 3 ,			10
		nsw		nsw			118W

Man wird finden, daß mit Einschaltung und Steigerung des Zweigstromes die Ausbeute wachst, wie es nach den oben gepflogenen Betrachtungen zu erwarten war Mehr als $90^\circ/_o$ dañ man durch b_1 nicht schicken, da sonst leicht Quecksilber oxydiert wird

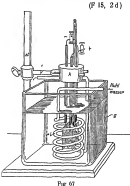
Es kann, wenn man die Sleigei ung des Zweigstromes in kleineren Springen und kurzeren Intervallen voinmmit, vorkommen, daß die Ausbeute in einem Zeitabschnitt von einer Steigerung zur nachsten 100°/o übersteigt, wenn dieselbe in einem voraufgehenden Zeitabschnitt sehr klein war, weil ja in diesem Falle im Quecksilber ein Überschuß an Natrium vorhanden ist.

Beabsichtigt man nicht, den Versuch zu einem Daueiversuch zu gestalten, wobei man naturlich das Chlorid im Zylinder von Zeit zu Zeit erganzen mußte, so unterbricht man ihn nach 7 Stunden, wagt de Coulometerkathode und bestimmt die Gesamtausbeute Der Apparat bleibt wiedei um bis zum nachsten Tag zusammengesetzt, wo

man nochmals 1 ccm titriert, um sich zu uberzeugen, daß beim Stehen diesmal nur ein unerheblicherer Zuwachs an Alkali stattgefunden hat als bei Veisuch 47 Man versaume nicht, auf die Angaben des Voltmeters (Schaltungsskizze 24 S 183) zu achten, welches mit der einen Klemme standig mit der Kohlenanode in Verbindung steht, wahrend die andere vermittels des Umschalters U an b, oder an d angeschaltet werden kann

Das Quecksilberverfahren hat gegenuber dem Diaphragmenund Glockenverfahren den Vorteil, daß man eine chloridfreie Natronlauge herstellen kann

2. Aufgabe. Kalıumperchlorat aus Kalıumchlorat.



Schaltungsskizze23(S 169)

BStromquelle Institutsbatterie 12 bis 14 Volt AAmperemeter 1 bis 5 Amp V Voltmeter 2 bis 10 Volt W Regulierwiderstand(S 35) CuC Kupfercoulometer oder Amperestundenzahler (S 22 bzw 28) T Elektrolytischer Trog Fig 67

In der Mitte eines Akkumulatorenglases g (15 cm hoch, 10 cm breit, 15 cm lang) oder eineszylindrischen Becherglases von etwa 2 Liter Inhalt, wird eine aus 0,7 cm weitem Glasi ohi gefertigte Spitale i mit einem inneren Durch-

messer von ca 6 cm ge-

stellt Die senkrecht zur Spiralachse umgebogenen Enden mussen ein gutes Stuck, etwa 5 cm über die Wande des Elektrolysiergelafige her-ausragen, damit die Gummischlauche, welche zur Zu- und Ableitung des Kuhlwassers dienen, nicht von dem elektrolytisch entwickelten ozonhaltigen Sauerstoff gehöffen und zerfressen werden In der Kuhlspirale hangen die Elektroden, die Anode a aus glatten, rindiumffreiem

Platinblech (3 cm breit, 4.5 cm lang) mit angeschweißtem Platindraht. in ein Glasrohr eingeschmolzen, zwischen 2 gleich hergerichteten Kathoden b.b. die zweckmaßig - um die Stromwarme zu verringern - etwas großer gewahlt weiden (6 cm lang, 3,7 cm breit)

Die Einschmelzrohren der Elêktroden werden nebst einem Thermometer durch einen großeren Korkstopfen k gesteckt, so daß die Bleche in einer Entfernung von 11/2 cm einander planparallel gegenüberstehen. Der Stopfen mitsamt den Elektroden wird dadurch in der gewunschten Lage gehalten, daß 2 Glasstabe durch 2 senkrecht zu den Zuführungen in den Kork gehöhrte Locher geschohen und auf den Rand des Elektrolysiergefaßes gelegt werden In der Zeichnung wird der Koik durch eine sog Filtriergabel v gehalten welche am Stativ st befestigt ist

Elektrolyt 1300 ccm einer bei der Temperatur des Kuhlwassers gesattigten Losung von KCIO. (enthaltend etwa 62 g p10 Liter)

Versuch 40

Der Strom wird ohne Coulometerkathode (oder ohne Ablesen des Zahleistandes) eingeschaltet und dauernd auf 5 Ampere reguliert. zuvoi wird die Kuhlung mit Leitungswasser in Gang gesetzt Es herrscht dann eine Da von 0.19 Ampere/gcm Die Temperatur soll moglichst 20°C nicht übersteigen. Zu Anfang bemerkt man an der Anode nichts anderes als eine schwache Sauerstoffentwicklung und starken Geruch nach Ozon Nach geraumer Zeit aber, wenn die Losung damit gesattigt ist, fallt ein feiner Kristallregen von KClO, auf den Boden der Zelle. Man sucht den Beginn dieser Eischeinung moglichst genau festzustellen und unterbricht in diesem Moment den Strom Die Coulometerkathode wird jetzt gewogen und nach dem Einsetzen (resp Ablesen des Zahlers) die Elektrolyse mit derselben Stromstarke fortgesetzt Da sich bei 20° in 100 g Wasser etwa 1,7 g KClO, losen und da unser Elektrolyt 1300 ccm beträgt, so wird die Sattigung und der Kristallisationsbeginn eintreten, wenn sich etwa 22 g KClO, gebildet haben, wozu ca 11/2 Stunden bei 5 Ampere notic sind

Nachdem der Versuch nach der Unterbrechung 4 bis 5 Stunden angedauert hat, wird er wieder unterbrochen, die Coulometerkathode gewogen (der Zahler abgelesen) und das ausgefallene Perchlorat abgesaugt, mit wenig kaltem Wasser gewaschen und nach dem Trocknen gewogen - Das Perchlorat entsteht nach der Bruttogleichung

$$KCIO_8 + 2 OH' + 2 F = KCIO_1 + H_2O$$

1 Mol KClO₁ braucht also zur Bildung $2 \times 26,86$ Amperestunden oder es entspricht 1 Amperestunde = 1,186 g Cu = 2,56 g KClO₁

Danach ist die Stromausbeute zu berechnen

Das so gewonnene Perchlorat enthalt einige Prozente KClO, Um dessen Menge zu bestimmen, wagt man eine Probe in einem Porzellantiegel ab und dampft mehrmals mit konzentrierter HCl bis zur Gewichtskonstanz ein KClO, bleibt hierbei unverandert, wahrend KClO, nach

$$KClO_8 + 6 HCl = KCl + 3 Cl_2 + 3 H_2O$$

reagiert Aus dem Gewichtsverlust kann man nach dieser Gleichung den Gehalt an KClO₃ berechnen und evtl, für die Ausbeutebestimmung an wirklich gebildetem KClO₄ in Rechnung ziehen

Im Gegensatz zum Kaliumsalz laßt sich das Natiumsalz der Überchlorsame dinekt durch Elektrolyse rein darstellen Man benutzt eine etwa 50% nege Losung von Natrium chlorat und eine ahnliche Versuchsanof dnung, aber ein weit kleineres Volumen, und elektrolysiert so lange, bis eine Probe des Elektrolyten, mit Salzsaure gekocht, kein Chlor mehr entwickelt und dampft zur Trockne

Erlauterung Die elektrolytische Perchloratbildung erfolgt wahrscheinlich durch anodische Entladung der ClO₃'-lonen nach folgenden Gleichungen

$$2 \text{ CIO}_3' + \text{H}_2\text{O} + 2 \text{ F} = \text{HCIO}_1 + \text{HCIO}_2 + \text{O}$$

 $\text{HCIO}_2 + \text{O} = \text{HCIO}_2$

Diese Vorgange bedurfen zu ihrer Realisierung eines hohen Anodenpotentials, welches erfahrungsgemäß nur an glatten Platin bei höher Stromdichte und miedriger Temperatur erreicht wird Höhe Temperatur und vor allen Dingen Platinierung der Anode, ferneikleine Mengen freien Alkalis drangen die Ausbeute auf ganz kleine Werte zuruck Deshalb hat man sich auch davon zu überzeugen, daß der Elektiolyt nicht aus irgendeinem Grunde alkalisch ist Auch darf er keine solchen Stoffe enthalten, die schon in ganz geringen Mengen wahrend der Elektrolyse eine Potentialermedrgung bedingende Abscheidung (z B MinO₂ bei Gegenwart von Spuren eines Mangansalzes) auf der Anode veranlassen Ein etwaiger Gehalt an Chlorid ste Perchoratbildung nicht hinderlich Eine größere Menge davon wurde nur bewirken, daß zunächst ein betrachtlicher Teil des Stromes zur Bildung von Hypochlorit und Chlorat in Anspruch genommen und der Kristallisaktionsbeginn hinausgeschoben wurde

Perchlorat wird durch den Strom überhaupt nicht, Chlorat nur an Eisenkathoden reduziert (S 165 Anni), deshalb kann hier bei Benutzung von Platin- oder Nickelkathoden von jedem Reduktionsschutz abgesehen weiden

3. Aufgabe. Überschwefelsäure.

Versuch 50 Herstellung von Ammoniumpersulfat mit Diaphragma.* (F 15. 2 b)

Schaltungsskizze 26 (S 201)

B Stromquelle 12 bis 14 Volt
A Amperemeter 9,5 bis 5 Ampere
V Voltmeter 2 bis 10 Volt
T Elektrolytischer Trog

T, die Versuchszelle, ist hier ein Batterieglas, etwa 500 ccm fassend in derselben steht eine Pukalische Tonzelle von gleichei Hohe und einem Fassungsvermogen von 130 bis 150 ccm In dem zwischen Zelle und Becherglaswandung verbleibenden Raum nutgibequem ein zu einem Spiralzylinder gewundenes Bleirohr Platz haben Dasselbe dient gleichzeitig als Kathode und Kuhlvorrichtung, indem man wahrend des Versuches beständig Leitungswasse durchließen läßt Die beiden Enden lagen ein gutes Stück über das Becherglas heraus und werden senkrecht zu den Batterieglaswandungen ungebogen. An dem einen Ende wird zwecks Stromzuleitung ein Kupferdraht angelotet.

Als Anode dient ein Draht (aus iridiumfreiem Platin), der, soweit er in die Flussigkeit taucht, evtl zu einer auseinandergezogenen Spirale gedreht wird. Seine Oberflache, die vom Elektrolyten bespult wird, muß so groß sein, daß eine Stromdichte von ca, 5 Ampere/ccm herrscht Die für diesen Fall benotigte Länge des Drahtes berechnet sich leicht aus seiner Dicke und dem spezifischen Gewicht des Platins Der Platindraht muß vor dem Versuch ausgegluht werden Wir wahlen eine Stromstärke von 2.5 Ampere Es ist empfehlenswert, den Draht nicht zu dick, etwa 0,05 cm im Durchmesser, zu nehmen, weil dann Verarmungserscheinungen an der Anode nicht so sehr in Erscheinung treten konnen, indem der Draht langer und die durch den entwickelten Sauerstoff bewirkte Ruhrung eine tiefergehende ist. In diesem Sinne ist es auch nicht unzweckmaßig, den Draht bis auf die berechnete Lange in ein Glasiohr einzuschmelzen, weil man ihn dann bis auf den Boden in die Zelle stecken kann. Man kann in diesem Falle das Glasrohi mit Oueckilber fullen, und wenn es genugend lang gewahlt wird, bequemer jefestigen, z B indem man es durch einen Kork steckt, der in ein lie Tonzelle abdeckendes Stuck Asbestschiefer eingesetzt ist. In die Tonzelle, die als Anodenraum dient, wird ein Thermometer gestellt

Anolyt 100 ccm einer (bei der Temperatur des Leitungswassers) gesattigten eisenfreien Ammoniumsulfatlosung 100 g Wassei losen bei 10° 76,3 g (NH,)₈SO₄

Katholyt Schwefelsaure, enthaltend 500 g H2 SO, in 1 Liter

Nachdem die Kuhlung in Gang gesetzt ist, wird der Strom zuauchst ohne Coulometer eingeschaltet und dauernd auf 2,5 Ampere
gehalten Die Temperatur des Elektrotyten soll moglichst itet sein,
edenfalls 20° nicht übersteigen An der Anode beobachtet man geinge Sauerstolfentwicklung und Ozongeruch Nach lange er Zeietwa 4 bis 6 Stunden) scheidet sich in der Tonzelle Amennumpersulfat aus Man unterbricht dann den Strom und filtriert
len Inhalt der Zelle samt den an deren Wandung haltenden Kristallen
urch Glaswolle Die von dieser zuruckgehaltene Kristallmasse gibt
man dann auf einen porosen Tontellei und nachdem die Mutterlauge
aufgesogen ist, in einen Exsikkator Sie dient nicht mit zur nachfolgenden Ausbeitebestimmung

Das Filtrat sattigt man wieder mit Ammonsulfat und gibt es in ite Zelle zuruck Nachdem diese wieder in das Batteneglas gestellt ist, wird die gewogene Coulometerkathode eingesetzt und unter Einschaltung des Coulometers der Strom von neuem mit 2,5 Ampere ließen gelassen Man prute ab und zu mit Lackmuspapier, ob der Katholyt noch stark sauer ist Sollte dies nicht der Fall sein, so mitß er durch neuen ersetzt werden Wenn im Anodenraum einerchliche Kristallisation eingetieten ist, was nach 3 bis 4 Stunden der Fall sein wird, wird der Stom unterbiochen, die Coulometerkathode gewogen und das ausgeschiedene Ammoniumpersulfat in derselben Weise isoliert und diesmal gewogen

Nach der Bildungsgleichung

$$2 SO_1'' + 2 F = S_2O_8''$$

rermogen in maximo 2F=63.6 g $Cu=2\times26.86$ Amperestunden ein Mol $(NH_s)_2S_1O_8=228$ g zu erzeugen Danach ist die Stromausbeute zu berechten ...

Man kann nach erneuter Sattigung der Mutterlauge mit Amnoniumsulfat die Elektrofyse wieder bis zur Kristallisation fortsetzen ind die Ausbeute wahrend des dritten Stadiums in derselben Weise .23

bestimmen Die schließlich verbleibende von den Kristallen getrennte Mutterlauge veraibeitet man zweckmaßig auf Kaliumpersulfat, indem man sie mit maßig konzentrierter Losung von Kaliumkarbonat vorsichtig versetzt und das hierbei fallende schwer losliche K₂S₂O₃ abfiltriert — Das gewonnene Ammoniumpersulfat enthalt einige Prozente Sulfat Um den wahren Gehalt an Persulfat zu ermitteln, lost man eine abgewogene Menge, etwa 0,5 g, in 25 ccm normaler NaOH, setzt 2 g KJ zu und erhitzt 3 Minuten zum Sieden Nun kuhlt man unter der Wasserleitung ab, sauert mit Schwefelsaure an und titnert mit Thiosulfat das ausseschiedene Jod. welches dem nach

$$H_0S_0O_0 + H_0O = 2H_2SO_1 + O$$

frei werdenden Sauerstoff aguivalent ist

1 ccm 1/10 Thiosulfat = 0,0114 g (NH4)2S2O8

Um den großten Teil des Ammonumpersulfats in reiner Form zu erhalten, werden die gesammelten unreinen Produkte aus mog-lichst wenig Wasser umkristallisiert, wobei darauf zu achten ist, daß die Temperatur des zum Losen benutzten Wassers moglichst 40 bis 50° nicht übersteigt und man nachher in Eis abkuhlt. Beim Erhitzen in wasseriger Losung zersetzt sich das Peisulfat unter Sauerstoffentwicklung, doch geschieht dies bei der genannten Temperatur mit so geringer Geschwindigkeit, daß man bei der Umkristallisation nicht zu angstlich zu sein braucht

Erlauterung Gewohnlich wird angenommen, daß die Persulfatbildung durch Entladung der HSO4'lonen nach

$$2 HSO_4' + 2 F = H_2S_2O_8$$

erfolgt Man kann sich aber auch vorstellen, daß zunächst nach

$$2 OH' + 2H + 2F = 2H + O + H_0O$$

Sauerstoff entsteht, der nach

$$4 \text{ NH}_1 + 2 \text{ SO}_1'' + O + H_0 O = S_0 O_0'' + 2 O H' + 4 N H_1$$

reagrert, was m Summa zu einem durch folgende Gleichung ausgedruckten Vorgang führt

$$4 \, \text{NH}_4 + 2 \, \text{SO}_4" + 2 \, \text{F} = \text{S}_9 \, \text{O}_9" + 4 \, \text{NH}_4$$

Diese Gleichung bringt zum Ausdruck, daß bei ausschließlichem Stattfinden dieses Anodenvorgangs und bei Trennung des Anoden- und Kathodenraumes durch ein Diaphragma der anfanglich neutrale Anolyt neutral bleibt Von den vier rechtsstehenden $\mathrm{NH_4}$ werden zwei durch $\mathrm{S_2O_8}^n$ gebunden, von den anderen zwei wandert

ein Teil in den Kathodenraum aus, der Rest wird durch einwandernde SO₄" gebunden. In Wirklichkeit aber findet nebenher eine Entwicklung von gasformigem Sauerstoft nach

$$4H + 4OH' + 4F = 4H + O_2 + 2H_2O$$

statt Hierdurch und durch die nicht ausbleibende Diffusion von Schwefelsaure aus dem Kathodenraum durch das Diaphragnia wird die Anodenlosung sauer In saurer Losung unterliegt nun die Überschwefelsaure einei hydrolytischen Zersetzung nach

$$H_{2}S_{2}O_{8} + H_{2}O = H_{2}SO_{4} + H_{2}SO_{5}$$
,

welche zur Entstehung von Caroscher Saure fuhrt Letztere kann weiter nach

$$H_2SO_5 + H_2O = H_2SO_1 + H_2O_2$$

Wasserstoffsuperoxyd bilden Wenn diese Reaktionen auch erst bet staterer Sauerung mei klich werden, so ist es doch gut, den Anolyten nach Entfernung des auskristallisierten Persulfates mit NH $_0$ zu neutralisieren, wenn die Elektrolyse nicht sofort weitergefuhrt wird Es muß aber darauf hungewiesen werden, daß nicht zu viel Ammoniak zugessetzt werden darf, weil, wenn der Elektrolys ammoniakalisch wird, eine Oxydation des NH $_0$ zu NO_0 resp N_0 stattfindet.

Das Persulfat unterliegt an der Kathode leicht der Reduktion zu Sulfat Da wir abei mit Diaphragma arbeiten, konnen nur verhalfinsmaßig kleine Mengen, welche durch dasselbe diffundieren, an die Kathode gelangen Hier findet deshalb fast ausschließlich Entwicklung von gasformigem Wasserstoff nach

$$2 H + SO_1" - 2 F = H_2 + SO_1"$$

statt Die Gleichung zeigt, daß dabei H verschwindet Die verbleibenden SO," wandern zum Teil aus, die Rest wird durch einwanderndes NH, gebunden Das führt zu einer fortschreitenden Verminderung der Konzentration der H₂SO₃, aber nicht gleichen Schrift haltenden Vermehrung derjeuigen des (NH₂)₂SO₃. Dei daduich bedingten Erhöhung des Badwiderstandes und der damit zusammenhangenden schadlichen Erwärmung geht man bei einem langei andauernden Versuch durch Erneuerung dei Kathodenflussigkeit im geeigneten Moment aus dem Wege Tut man das nicht, so kann es überdies vorkommen, daß die Kathodenlosung alkalisch wird Denn wenn die freie Schwefelsäure verschwunden und nur noch Ammoniumsullat vorhanden ist, so spielt sich folgender Vorgang ab

 $2 \text{ NH}_1 + \text{SO}_1'' + 2 \text{ H}_9 \text{O} - 2 \text{ F} = \text{H}_9 + 2 \text{ NH}_4 + \text{SO}_4'' + 2 \text{ OH}'$ Sowert darf man es naturlich nicht kommen lassen S,0," gibt langsam — besonders wie oben erwähnt in der Warme — unter Ruckbildung von SO," Sauerstoff ab S₂O₃" einthalt also Sauerstoff von hoherer freiet Energie als das unter Atmospharendruck stehende Sauerstoffgas, und kann infolgedessen auch nur durch solchen aus SO," entstehen Damit an einer Anode Säuerstoff von solch hoher freier Energie auffritt, daß sich S₂O₃" bildet, muß dieselbe ein sehr stark anodisches Potential aufweisen Die Bedingungen, unter denen dieses zutrifft, sind schorn beim Perchlorat (S 189) angefuhrt. Hinzugefugt sei hier nur noch, daß nach dieses Inchtung hin auch manche Verunreinigungen des Elektrolyten einen Einfluß ausüben So wirkt die Gegenwart von Eisensalzen ungunstig, die von Cl' und F' gunstig auf die Ausbeute an Persulfat

Versuch 5! Herstellung von Ammoniumpersulfat ohne Diaphragma.

Voibemerkung Großere Mengen von Ammoniumpersulfat in kontinuerlichem Betriebe lassen sich in der bei Versuch 49 befolgten Weise micht herstellen Für diesen Fall albeitet man am besten nach dem Verfahren von Muller und Friedberger ohne Diaphragma Da hierbei dem Persulfat Gelegenheit gegeben ist, an die Kathode zu Elektrolyten dafür gesorgt, daß seine Reduktion moglichst unterbleibt (S 165) Ferner entsteht bei der Elektrolyse neutraler Lösungen von (NH₁)₂SO₁ ohne Diaphragma freies Ammoniak (Erlauterung S 197), welches bestandig mit Schwefelsäure zu neutralisieren ist, da es, wie erwährt (S 194), sonst an der Anode zu N₃ und NO₃ oxydiert wird, und dadurch einmal ein betrachtlicher Stromanteil für die Persulfatbildung verlorengeht, und weiter das Kostbae Ammoniak zerstort wird

Ausjuhung Schaltungsskizze 25 B Stromquelle 12 his 14 Volt Z Amperestundenzahler (S 28) A Amperemeter 0 bis 10 Ampere V Voltmeter 0 bis 5 Volt W Regulnerwderstand (S 35) T Blektrolytischer Trog

 $T_{
m c}$ der elektrolytische Trog, ist derselbe, der für die Herstellung von Perchlorat benutzt wurde (Fig 67 S 188) Nur dient als Anode ein

Platinblech von etwa 50 qcm, als Kathoden zwei zu beiden Seiten derselben angebrachte, in ihrem außeren Umfang der Anode entsprechende Fensterke euzelektroden (S 163) aus ½ mm dickem Platindraht Der Elektrolyt besteht aus 2 Litern kalt gesattigter Losung reinen Ammoniumsulfals + 20 g K₂CrO, in einer Ecke des Troges ist zur Verteilung der zugetropften Saure ein Glasruhrer (S 45) eingebaut

Vor Beginn der Elektrolyse bestimmt man in einem aliquoten Teil der Losung mit Hilfe von Ferrosulfat den für Chromat benotigten

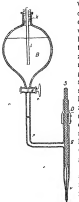


Fig 68

Verbrauch an Permanganat 1) Zum Zutropfen der Schwefelsaure wahrend des Versuches dient die Vorrichtung Fig 68 An dem rechtwinklig gebogenen Rohr r eines mit Glashahn H versehenen Tropftrichters ist ein vertikales Glasrohr g angeschmolzen, das unten zu einem langeren, engen Rohr v ausgezogen Durch dasselbe ist ein mit einer ausgezogenen langeren Spitze versehener Glasstab S gesteckt und durch ein Stuck Gummischlauch D in erwinschter Hohe gehalten Die Kugel B des Tropftrichters ist mit konzentrierter Schwefelsaure gefullt und oben mit einem Stopfen k verschlossen, durch den ein Glasiohr i gesteckt ist, um die Saure mit bestimmtem Druck ausfließen zu lassen Der Apparat wird durch Verschiebung des Glasstabes S auf eine bestimmte Ausflußgeschwindigkeit einreguliert

Zu dem Ende nimmt man eine Stromausbeute an Persulfat von 75 % an und berechnet aus der Gleichung

2 (NH₃)₂SO₄ + 2F = (NH₄)₂S₂O₅ + 2NH₈ + H₂ die Menge NH₈, die in eijner Stunde bei der anzuwendenden Stromstarke von 10 Ampere entsteht bzw wievel konzentrierte H₂SO₄ zu

dessen Neutralisation benotigt wird und ermittelt durch eine Reihe von Versuchen die Stellung von S, bei der eben diese Menge in einer Stunde ausfließt.

Ist dieses geschehen, so wird die Kuhlung und Ruhrung in Gang

¹⁾ F P Treadwell, Quantitative Analyse, 5 Autl (Wien 1911), S 525

gesetzt, der Strom eingeschaltet und dauernd auf 10 Ampere gehalten Von Zeit zu Zeit titigert man eine Probe mit 1/10 KOH durch Tupfeln auf Kongopapier, um sich davon zu überzeugen, daß die Tropfvorrichtung richtig funktioniert. Ist das nicht der Fall, so muß man dieselbe entsprechend nachregulieren' Einen Mangel an Saure erkennt man sofort an der Reingelbfarbung des Elektrolyten (Übergang von Bichromat in Chromat) Die Temperatur soll moglichst 20° C nicht übersteigen. Der Strom wird unterbrochen, wenn sich Kristalle von Persulfat ausgeschieden haben. Man titriert dann eine Probe des klaren Elektrolyten mit Ferrosulfat und Permanganat1), zieht den auf das Chromat entfallenden Anteil ab und berechnet, wieviel Persulfat im ganzen in Losung ist. Eine diesem aquivalente Menge reines Ammoniumsulfat wird nun zum Elektrolyten gesetzt und eine Stunde geruhrt Danach laßt man absitzen, hebert den großten Teil der uberstehenden Losung ab, bringt die Kristallmasse auf einen Buchnertrichter und trocknet nach dem Absaugen zwischen Fließpapier an der Luft Mit Hilfe der Angaben des Amperestundenzahlers berechnet man die Ausbeute an kristallisiertem (NH,) S.O.

Die Mutterlauge kann nun von neuem zus westeren Elektrolyse verwendet werden, und so laßt sich die Darstellung des Ammoniumpersulfates in kontinuserlichem Betrieb durchfuhren

Hier soll dies nicht geschehen Vielmehr wollen wir das in der Mutterlauge befindliche (NH₀)s₀0, moglichst vollständig in das schwerer losiche K,S₀0, amwandeln Zu diesem Behufe wild wieder durch Titration der Gehalt an (NH₁)S₂0, festgestellt und eine diesem aquivalente Menge reines K₈S₀, eingeruhrt und das ausgeschiedene K₈S₀, abgesaugt, getrocknet und gewogen Unter Zugrundelegung der bei der Elektrolyse verbrauchten Strommenge ermittelt man wieder die Stromausbeute an diesem, sie gibt im Verein mit der an Ammoniumpersulfat die Gesamtausbeute an kristallisierten Persulfaten

Erlauterung Das Auftreten von freiem Ammoniak bei der diaphiagmenlosen, Elektrolyse des Ammoniumsulfates ist dadurch bedingt, daß an der Kathode sich folgende Vorgange abspielen

$$2 NH_{1} - 2F = 2 NH_{1}$$

$$2 NH_{1} + 2 H_{3}O = 2 NH_{4}OH + H_{2}$$
Sa
$$2 NH_{4} + 2 H_{2}O - 2F = 2 NH_{4}OH + H_{2}$$

wahrend die Persulfatbildung an der Anode, wie wir sahen (S 193),

¹⁾ F P Treadwell, Quantitative Analyse, 5 Aufl (Wien 1191), S 519

ein Vorgang ist, der keine freie Saure eizeugt, so daß sich der Gesamtworgang in folgende Gleichung fassen laßt

$$2\,(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4\pm2\,\text{F} = (\text{NH}_4)_2\text{S}_2\text{O}_8 + 2\,\text{NH}_8 + \text{H}_2$$

Bei der wahrend der Elekfrolyse bewirkten Neutralisation dieses Ammoniaks muß man einen großeren Überschuß an Schwefelsaure vermeiden Denn die Moglichkeit, Persulfat ohne Diaphragma mit annehmbarer Stromausbeute heizustellen, ist nur dadurch gegeben, daß das zugefügte Chromat jenes vor der Reduktion an der Kathode schutzt Diese schutzende Wirktung hort aber auf, wenn die Losung starker sauer wird. Am besten ware es, den Elektrolyten neutral zu halten. Da das aber nicht streng durchfuhrbar ist, so läßt man ihn lieber schwach sauer sein, weil bei der hohen kathodischen Stromdichte sich bei schwacher Sauerung die Reduktion in bescheidenen Grenzen halt, wahrend schwache Alkalitat einen viel bei achtlicheren Ruckgang in dem auf die Oxydation zu Persulfat entfallenden Stromanteil (durch Oxydation des Ammoniaks) im Gefolge hat

Versuch 52. Einfliß der Stromkonzentration auf die Bildung von Uberschwefelsaure und Caroscher Saure

Schaltung und Elektrolytischer Trog wie bei Versuch 50 (S. 199) Def Stromzahler kann fortfallen

Anolyt und Katholyt Schwefelsaure, spezifisches Gewicht 1,45 (798 g H_2SO_4 in 1 Liter)

Bet dem ersten Versuch benutze man dieselbe Tonzelle wie bet Versuch 50 mit 100 ccm Fullung, aber eine Anode von der funflächen Oberfläche und stelle den Ström auf 2,5 Ampere ein, so daß eine $D_A=1$ Ampere/qcm heirscht Alle Stunden entnehme man dei Anodenlosung je 1 com Den einen titnere man, wie angegeben, auf Gesamtsauerstoff mit Ferrossulfat und Permanganat (§ 197 Anm 1), se werden a ccm davon verbraucht Den anderen laßt man in 100 ccm eiskalten Wassers einfließen, gibt ^{1}a g KJ. hinzu und titnert sofort und schnell das durch Carosche Saure ausgeschiedene Jod mit Thiosulfat, es werden b ccm davon gebraucht Der Versuch wird so lange fortgesetzt, bis b annahernd konstant geworden ist Die Resultate stellt man nach art der Übersicht 19 zusammen

Übersicht 19							
Std nach Beginn des Versuches	a	b					

Ein zweiter Versuch wird mit frischer Schwefelsaure derselben Konzentration in der namlichen Weise durchgeführt und es werden in eine analoge Übersicht die Resultate eingetragen Nur benutze man hier eine Tonzelle, welche nur die Halfte des Elektrolyten vom vorhergehenden Versuch aufzunehmen vermag Der Stiom wird auf 2,5 Ampere einreguliert, so daß wieder D_A = 1 Ampere/qcm ist, und so lange fließen gelassen, bis b annahernd konstant geworden ist

Erlauterung
Bea der Elektrolyse der Schwefelsaure wird primär Uberschwefelsaure gebildet Die hydrolytische Zersetzung derselben, von der (S. 194) die Rede war, nimmt hier, wo die Losung stark sauer ist, merkliche Betage an b ist ein Maß für die Konzentration der Caroschen Saure, a-b ein solches für die Überschwefelsauie Die Entstehung von Wasserstoffsuperoxyd kann als zu geringfügig hier vernachlassigt werden

Der primåre Vorgang ist also der folgende

1)
$$2 H_2 SO_1 + 2 OH' + 2 F = H_2 S_2 O_8 + 2 H_2 O$$
.

Die H₂S₂O₈ hydrolysiert rein chemisch nach

2)
$$H_2S_2O_8 + H_2O = H_2SO_5 + H_2SO_4$$

Die Carosche Saure H_2SO_5 wird an der Anode wieder zu Schwefelsaure reduziert nach

3)
$$H_2SO_5 + 2OH' + 2F = H_2SO_1 + O_2 + H_2O$$

Dei Stoff, der zunachst vom Strom gebildet wird, wird nach seiner im Elektrolyten erfolgten rein chemischen Umwandlung in Carosche Säure wieder vom Strom vernichtet und, wenn ebensoviel in der Zeiteinheit gebildet wie vernichtet wird, dann findet keine Zunahme mehr von aktivem Sauerstoff statt. In diesem stationären Zustand sind mithin die Erscheinungen an der Anode dieselben, wie wenn lediglich Hydroxylionen zu Sauerstoff entladen wurden.

Fuhren wir folgende Bezeichnungen ein

Im stationaren Zustand ist dann

$$E = and \text{ und } chem = and$$

1) $E = and = chem$

Nehmen wir an, daß an der Anode der gesamte Strom für die beiden Vorgänge 1) und 3) ausgenutzt wird, so wird er sich im stationaren Zustand in dieselben hälftig teilen. Herrscht eine Stromstarke von 4 F (4×96540 Ampere), so wird im stationaren Zustand in 1 Sekunde 1 Mol H_2SO_5 vernichtet, herrischt die Stromstärke i Ampere, so werden in 1 Sekunde $\frac{I}{4F}$ Mole H_2SO_5 anodisch vernichtet Diese bezeichneten wir aber mit and Somit gilt and $=\frac{I}{4F}$ und nach 1) auch

11)
$$chem = \frac{i}{4F}$$
,

chem ist um so großer, je großer die Reaktionsgeschwindigkeit des durch Gleichung 2) ausgedruckten Vorgangs und je großer das Volumen ist — Unter der Geschwindigkeit eines chemischen Vorgangs verstehen wir die Anderung der Konzentration der reagierenden Stoffe mit der Zeit — Fur die Reaktion 2) gilt bei gegebener Konzentration der H_aSO₄

III)
$$\frac{dcH_2SO_6}{dt} = k cH_2S_2O_8$$

d h k $cH_1S_2O_8$ Mole H_2SO_6 werden in der Sekunde gebildet, wenn $cH_1S_2O_8$ konstant gehalten wird und die Losung 1 Liter betragt Ersteres ist bei der Elektrolyse im stationaren Zustand der Fall Betragt aber das Volumen des Elektrolyten v Liter, so ist die in dei Sekunde entstehende Anzahl Mole $H_2SO_6 = v$ ke $cH_2S_2O_8$

Das ist chem Mithin chem = v k c H2 S2O8 eingesetzt in II)

. IV)
$$v k c H_1 S_2 O_8 = \frac{i}{4} \frac{1}{F}$$

V) $c H_2 S_2 O_8 = \frac{i}{v} \frac{1}{4Fk}$, and da $\frac{1}{4Fk}$ eine Konstante ist
VI) $c H_2 S_2 O_8 = \frac{1}{v} k'$

d h die maximale, im stationaren Zustand erreichbare Konzentration an $H_aS_2O_s$ ist um so großer, je großer die Stromkonzentration, so bezeichnet man das Verhältnis von Stromstarke und Elektrolytvolumen

Die beiden "letzten Versuche führten wir bis zum stationaren Zustand durch bei gleichem i Einmal hatten wir ein größeres, ein zweites Mal ein kleineres Anolytvolumen Deshalb erhielten wir auch im letzten Fall eine hohere Konzentration an Überschwefelsaure Die Konzentration der Caroschen Saure aber ist bei beiden Versuchen angenahert gleich Das ist so zu erklaren.

Da an der Anode sich die beiden Vorgange $2 H_2SO_1 + 2 OH' + 2 F = H_2S_2O_3 + 2 H_2O$ 1) und $H_2SO_6 + 2 QH' + 2 F = H_2SO_1 + O_2 + H_2O$ 3)

abspielen, so wird sich der Strom in beide bei gegebener Stromdichte teilen in einem Verhaltnis, welches eine Funktion des Konzentrationsverhaltnisses von H_0SO_4 und H_0SO_5 ist

2E bedeutet die in 1 Sekunde nach 1) verwandelten Mole H_8SO_4 , and die nach 3) reduzierten Mole H_8SO_6 Man kann deshalb setzen

VII)
$$\frac{E}{and} = \varphi \frac{c H_2 S O_4}{c H_2 S O_5}$$

Da nun im stationaren Zustand E = and ist, so folgt VIII) $c H_0 SO_0 = \omega c H_0 SO_0$.

und für eine gegebene Konzentration der Schwefelsaure, wie sie bei unseren Versuchen angenahert vorhanden war

 $c H_2 SO_6 = \text{konstant},$

d h die im stationaren Zustand vorhandene Konzentration der Caroschen Saure ist von der Stromkonzentration im Gegensatz zu derjenigen der Perschwefelsaure unabhangig

4. Aufgabe. Kaliumbichromat aus Kaliumchromat,* (F 4. 3)

Vorbemerkung Bei der Elektrolyse von gelbem Kaliumchromat mit Diaphragma an unangreifbaren Elektroden wird an der Anode Sauestoff, an der Kathode Wasserstoff entwickelt, gleichzeitig findet eine Zerlegung des Chromates nach

1)
$$2 K_9 CrO_4 + H_9 O = K_9 Cl_9 O_7 + 2 KOH$$

in Bichromat und Lauge statt, wobei sich ersteres im "Anodenraum, letztere im Kathodenraum vorfindet

Es handelt sich nun um die Aufgabe, eine gegebene Menge Chromat moglichst vollständig in Bichromat zu verwandeln und festzustellen, mit welcher Stromausbeute dies geschieht

Versuch 53.

Schaltungsskizze 26 B Stromquelle 12 bis 14 Volt W Regulierwiderstand (S 35) CuC Kupfercoulometer (S 22) A Amperemeter 1 bis 5 Ampere V Voltmeter 0 bis 10 Volt T Elektrolytischer Trog

T besteht aus einem etwa 15 cm hohen und 10 cm weiten Glasbecher, in ihm steht, sich an die Wandung anlehnend, die zu einem

Zylindermantel aus Eisenblech gebogene Kathode k Die Anode a, ein kleiner Platinblechzylinder mit angeschweißtem Zuleitungsdraht, befindet sich in der 125 cm hohen und 4,6 cm weiten Tonzelle d Diese fullt man mit einer Losung von 30 gelbem Kallumchromat in 150 ccm Wasser, den Raum zwischen Tonzelle und Becherwandung mit 750 ccm etwa 0,1 normaler Kalilauge — Man halte bereit eine Titrierbureite mit *lio HCI und Methylorange — Dei Gesamtgehalt der Kathodenlosung an KOH bei Beginn des Versuches muß bekannt sein, da die Aufgabe darin besteht, den Zuwachs daran wahrend der Elektrolyse zu bestimmen Denn dieser ist nach Gleichung 1) gleich der gebildeten Menge Bichromat Es werden deshalb 5 ccm mit *lio HCI titriert

Die Coulometerkathode wird gewogen und eingesetzt, der Strom eingeschaltet und konstant auf 3 Ampere gehalten Man beobachtet alsbald, daß sich die ursprunglich schwefelgelbe Anodenlosung mehr und mehr rotlich farbt, und daß schließlich Kaliumbichromat auskristallisiert.

Wahrend der Elektrolyse werden von Zeit zu Zeit 2 ccm des Katholyten mit "/10 HCl titriert und daraus der Gesamtzuwachs an KOH bestimmt

• Man unterbricht den Strom und wagt die Coulometerkathode zuruck, wenn sich 90 % von dem Kali gebildet haben, das in maximo nach der Gleichung 2 K₂CrO₂→K₂O + K₂Cr₂O₂ aus dem in Arbeit genommenen Chromat entstehen kann Von diesem ist dann fast die Gesamtmenge in Bichromat umgewandelt Die dem Mehl entsprechende Lauge befindet sich im Diaphragma

Die Berechnung der Stromausbeute geschieht in folgendei Weise Wenn der gesantie Stiom, der die Zelle durchfließt, ausschließlich durch K-Ionen befordet wurde, OH-Ionen also an der Wandeuung sich gar nicht beteiligten, dann mußten 2F das Auswandern von 2 K und damit die Entstehung von 2 KOH (und 1 $\text{Kr}(c_1, c_2)$) bedingen Auf 63,6 g Kupfer im Coulometer mußten sich 112 g KOH (294 g $\text{K}_{3}\text{Cr}_{3}\text{O}_{7}$) bilden und die Stromausbeute ware dann $100^{n/6}$ Sind im Coulometer mg Cu ausgeschieden und gleichzeitig n g KOH entstanden, so ist die Stromausbeute

Zur Gewinnung von kristallisiertem Kaltumbichromat dampft man den Anolyten ein Wenn zu Beginn des Versuches Anolyt und Katholyt gleiche Niveauhohe hatten, so wurden bei den wahrend der Elektrolyse ausgeführten Titrationen bei dei Umrechnung auf den Zuwachs an Alkalı dadurch Fehler entstehen, daß das Volumen der Kathodenlauge sich wahrend des Stromflusses durch Elektroosmose vergroßert Man beugt dem zweckmidßig dadurch vor, daß man von allem Anfang an dafui sorgt, daß das Niveau des Katholyten etwa 2 cm hoher sieht als das des Anöfyten -

Erlauterung Bei dem Prozeft, der sich bei unserem Versuch abspielt, handelt es sich nicht etwa um einen an dei Anode verlaufenden Oxydationsvorgang, denn das Chrom besitzt im Chromat und Bichi omat die gleiche Wertigkeit, sondern lediglich um Erscheinungen, welche durch die Wanderung der Ionen hervorgerufen und reguliert werden - Durch das Diaphragma wird der Elektrolyt in drei Raume geschieden (Fig 69), den Anoden-, den Kathoden- und den Diaphragmenraum (A, K und D) Die nach der Anode zu gelegene Wand des Diaphragmas wollen wir Anodenwand, die andere Kathodenwand nennen Ist der Anoden- und der Diaphragmenraum mit KoCiOi-, der Kathodenraum mit KOH-Losung gefullt, so wandern durch die Kathodenwand Kaliumionen nach der Kathode und OH-lonen nach der Anode und teilen sich in den Stromtransport gemaß der Überfuhrungszahl der Kalilauge, welche 0,74 ist, im Verhaltnis 0.26 0.74 Durch die Anodenwand wandern K*-Ionen nach dei Kathode und CrO₁-Ionen nach der

Anode und teilen sich in den Tiansport des Stromes zu gleichen Teilen, wenn wir die Überführungszahl des Kaliumchromates = 0.5 setzen

Wenn 1 F ließt, treten folgende Veränderungen ein (Die Symbole bedeuten Aquivalente, mit einem Minus-Zeichen versehene versehenndende, mit einem Plus-Zeichen versehene hinzukommende Es wird angenommen, daß durch die an den Elektroden entwickelten Gase im Anoden- und Kathodenraum eine hinreichende Ruhrung herbeigeführt wird Denn bei fehlender Ruhrung tieten die durch die Wanderung bedingten Konzentrationsänderungen nur an den Elektroden auf)

1 F liefert also 1 Aquivalent H₂CrO₄ oder, da dieses mit dem im Anolyten, vorhandenen K₂CrO₄ nach

$$H_2CrO_4 + K_2CrO_4 = K_2Cr_2O_7 + H_2O$$

reagiert, 1 Aquivalent K.Cr.O.

2 Diaphragmenraum

Wanderung gegen Anode - 0,5 CrO₄" + 0,5 K

" Kathode + 0,74 OH' - 0,26 K

Sa - 0.5 CrO₄" + 0.24 K + 0.74 OH'

Die 0,24 K geben mit 0,24 OH' 0,24 KOH Die restierenden 0,5 OH' geben mit den von den 0,5 ausgewanderten CrO $_4$ " zuruckgelassenen 0,5 K 0,5 KOH Im ganzen also -0,5 K $_2$ CrO $_4$ +0,74 KOH 1F erzeugt also 0,74 Aquivalente KOH

3 Kathodenraum¹) Entladung -1 K Reakton der entladenen lonen Wanderung +0.26 , -0.74 K $+H_2O=KOH+H$ -0.74 +0.74 KOH +1 KOH $-H_2O+H$ 1 F erzeugt also 0.26 Aquivalente KOH

Nehmen wir an, daß das im Diaphragma entstehende KOH durch Diffusion ausschließlich in den Kathodenraum gelangt, wahrend das sin im verschwindende Chromat immer vom Anodenraum her erganzt wird, so wurden wir fur $1\ F$ im Kathodenraum 1 Aquivalent KOH, im Anodenraum 1 Aquivalent K2Cr₂O₂, also eine Stromausbeute von 100 % bekommen Wurden dagegen die 0,74 KOH im Diaphiagmenraum ausschließlich in den Anodenraum diffundieren, so wurden sie hier ebensoviel Aquivalente Bichromat zeistoren, und wir hatten für $1\ F$ nur 0,26 KOH und 0,26 K₂Cr₂O₂, d. h. eine Ausbeute von nur 26 % — in Wirklichkeit aber wird, selbst wenn zu Beginn des Versuches das Diaphragma ausschließlich mit Chromatiosyng gefüllt war, das wahrend des Strömflusses in ihm gebildete Alkali sowohl nach dem Kathoden- wie nach dem Anodeniaum diffundieren Dabet andern sich aber, sowie OH' bis zur Anodenwand des Diaphragmas vorgedrungen ist, hier die Wanderungsverhaltnisse und nähern sich

¹) Ob hier tatsachlich K entladen wird, welches danach mit H₂O reagiert oder das der Dissoziation des Wassers entstammende H, ist für die Betrachtungen belangios

mehr und mehr denen, die obwalten, wenn von Anfang an der Diaphragmenraum nur mit KOH-Losung gefullt ist

Fur diesen Fall (Fig 70) kommen fur die Wanderung durch die Kathoden- sowohl, wie durch die Anodenwand nur K und OH' in Betracht

und fur 1 F treten folgende Anderungen ein

1 Anodenraum

Entiadung
$$-1$$
 CrO₁"

Wanderung $+0.74$ OH'

"

 -0.26 K

Sa $+0.74$ OH' $+H_6$ CrO₁ $-H_9$ O $+$ O

Described an Assumption CrO₂ $+H_9$ O $+$ O

Page 2014 CrO₃ $+H_9$ O $+$ O $+$ O

The contraction of the cross of

Das entladene Aquivalent CrO₁ hinteilaßt 1 Aquivalent K, Von den 0,26 auswandern, der Rest, 0,74, sich mit den 0,74 OH zu 0,74 KOH vereinen Diese neutralisieren 0,74 Aquivalente $\rm M_2CiO_4$, so daß davon 0,26 ubrigbleiben, die nach

$$H_2CrO_1 + K_2CrO_2 = K_2Cr_2O_7 + H_2O$$

mit dem im Anolyten vorhandenen $\rm K_2CrO_4$ 0,26 Aquivalente $\rm K_2C\iota_2O_7$ geben

1 F erzeugt also 0,26 Aquivalente H2CrO1 oder K2Cr2O7

2. Diaphragmenraum

3 Kathodenraum

Entladung
$$-1$$
 K Reaktion der entladenen Ionen Wanderung $+0.26$ " $K+H_9O=KOH+H$

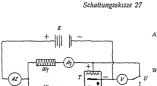
" -0.74 K

Sa -0.74 KOH $+KOH-H_9O+H$

Bei der praktischen Elektrolyse wird die Stromausbeute zwischen 100 und $26\,^{\rm o}/_{\rm o}$ liegen, da im Diaphragma von allem Anfang an KOH

und $K_2C_1O_1$ enthalten ist. Sie wird aber dem letzteien Wert erheblich näher kommen mussen, weil eine Tendenz der Elektrolyse — indem C_1O_4 aus dem Diaphragma aus-, OH' einwandeit — dahin besteht, die Zelle mit Lauge zu füllen

5. Aufgabe. Plumbichlorwasserstoffsaures Ammonium.



- Versuch 54 (F 12, 4),
 - B Stromquelle,
 Institutsbatterie
 12 bis 14 Volt

 A₁ A₂ Zwei Amperemeter
 - 0,5 bis 5 Ampere V Ein Voltmeter 0 bis
 - U Umschalter (S 12)

 W₁W₂ Zwei Regulierwiderstande (S 35)
 - AZ Kuptercoulometer oder Zahler (S 22 bzw 28)
 - T Elektrolytischer Trog, Fig 71

In die Mitte eines Akkumulatorengefaßes, Fig 71 g (15 cm hoch, 15 cm lang und 10 cm breit) wird eine Tonzelle d (15 cm hoch, 5,5 cm lichter Durchmesser) gestellt Dieselbe ist ein Stuck aufgebrochen gezeichnet Auf dem Boden des Akkumulatorengefaßes unter dei Zelle liegt eine Platte aus Achesongraphit a_i (12,5 \times 7,5 = 94 qcm), welcher der Strom durch einen an einer Ecke eingeschraubten Kohlenstab a_i (1,5 cm Durchmesser) zugefuhrt wird, übei denselben wird, soweit er in die Losing eintaucht, ein Glasstab geschoben Zu beiden Seiten dei Zelle werden dann noch 2 Bieibleche (5 cm breit, 27 cm lang) b_i , und b_i , welche wellenformig gebogen sind, über den Rand des Akkumulatorengefaßes in den Elektrolyten gehangt. In die Tonzelle taucht als Kathode ein Bleiblech b (7 cm lang, 3,5 cm breit) mit Lasshe

Die ganze Versuchszelle wird in ein großeies Gefaß gesetzt und mit Eis und Wasser umgeben. Der elektrolytische Trog wird in einen Abzug gestellt

Anolyt 1200 ccm Salzsaure vom spezifischen Gewicht 1,18 (außerhalb dei Zelle)

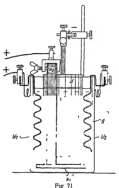
Katholyt 225 ccm Salzsaure vom spezifischen Gewicht 1.10 (in der Tonzelle)

Wie aus der Schaltungsskizze 27 hervorgeht, verzweigt sich die Zufuhrung des positiven Stromes Ein Zweigstrom geht durch den Regulierwiderstand Wo und das Ampeiemeter A, nach der Kohlenanode, der andere durch den Regulierwiderstand W, und das Amperemeter A, nach den beiden Bleianoden (In dei Schaltungsskizze ist nur

eine gezeichnet) Das Goulometer bzw der Zahler AZ kommen naturlich in den Hauptstromkreis

Der Umschalter U gestattet. ie nach Wunsch, die Klemmspannung Kathode/Bleianoden oder Kathode/Kohlenanode abzulesen - Nach dem Wagen und Einsetzen der Coulometerkathode (Ablesung des Zahleistandes) wird der Strom eingeschaltet Die Stromstarke in den beiden Stromzweigen muß aus spater zu erorternden Grunden gleich sein, sie wird so reguliert, daß am Blei ungefahr die Stromdichte

 $D_A = 0.005$ Ampere/gcm herrscht Es wird dahei angenommen, daß die Bleibleche auf beiden Seiten wirksam sind



Tauchen die Bleche auf eine Lange von 20 cm in den Anolyten, so ist die in Betracht kommende Oberflache 5 \ 20 \times 4 = 400 gcm und eine Stromstarke von 2 Ampere zu wahlen

Die Stromdichte an der Kohlenanode ist nicht so von Belang Da unsere Kohlenplatte nur mit einer Seite ausgenutzt und über eine Flache von 27 ocm von dem Boden der Tonzelle bedeckt ist, so ist sie mit einer Flache von 94-27=67 qcm wirksam Gleichmaßige Verteilung des Stromaustritts über die Flache vorausgesetzt, herrscht dann bei der Stromstarke von 2 Ampere ungefahr eine Da = 0.03 Ampeie/gcm - Die Dauer des Versuches richtet sich nach dem

Volumen der Anodenlosung Fur 1 Liter derselben sollen 20 bis 25 Amnerestunden zugeführt werden. Ist dieses geschehen, so unterbricht man den Strom, wagt die Coulometerkathode oder liest den Zahlerstand ab und grefit die Anodenlosung, welche ietzt Plumbichlorwasserstoffsaure enthalt in ein Becherglas. Nun setzt man dazu eine hinreichende Menge konzentrierter Chlorammoniumlosung (enthaltend die donnelte Menge NH.Cl wie zur Erzeugung des bei einer Ausbeute von 100 % gebildeten plumbichlorwasserstoffsauren Ammoniums notig ist) und lakt 24 Stunden stehen. Nach dieser Zeit hat sich das Ammoniumplumbichlorid in schonen gelben Kristallen ausgeschieden Man saugt sie von der Mutterlauge ab, bringt sie auf einen Tonteller, trocknet bei 50° und wagt - Das Ammoniumplumbichlorid hat die Zusammensetzung (NH,), PbCl., kristallisiert in zitronengelben regularen Oktaedern und ist isomoi ph mit dem analog zusammengesetzten Ammoniumplatinchlorid (NHL), PtCl. In dem Ammoniumplumbichlorid ist das Blei vierwertig. Da es durch den Strom aus dem Metall erzeugt wurde, so bedarf es nach

Pb + 4F = Pb

der Zufuhr von 4 F = 107,44 Amperestunden, entsprechend 127,2 g Küpfer, um ein Mol = 456 g zu bilden Daraus ist die Stromausbeute zu berechnen

Man unterlasse nicht, wahrend des Stromflusses die Bleianoden zu betrachten, welche vollig blank, wie amalgamieit, aussehen

Erlauterung Das Plumbichlorid resp die Plumbichlorwasserstoffsaure entsieht auch rein chemisch, wenn man Chlor in eine salzsaure Losung von Plumbochlorid, PbCl₃, einleitet Dieser Vorgang spielt auch bei unserem Veisuch eine Rolle, nur wird hier durch den Strom gleichzeitig an den Bleianden das Bleichlorid aus dem Metall und das Chlor an der Köhlenanode aus der Salzsaure forfdauernd neu erzeugt 1st hierin schon ein Vorteil der elektrochemischen Darstellungsmethode vor der chemischen zu erflicken, so kommit noch hinzu, daß nach der letzteren die Bildung der Plumbichlorwasserstoffsaure keineswegs so glatt verlauft Der Grund hierfur ist einmal darin zu suchen, daß der Strom das in Plumbion übergeführte Plumbion fortgesetzt nachliefert, dann aber ist es sehi wahrscheinlich, daß an dei Köhletanode auch direkt der Vorgang

Die Frage liegt nahe, warum nicht an den Bleianoden selbst die Reaktion Pb+4F=Pb beobachtet wird, resp warum nicht hier das primar entstandene Plumboion nach

$$Pb + 2F = Pb$$

in Plumbion übergeführt wird Die Antwort ist die, daß letzigeschniebener Vorgang eine wesenflich größere Arbeit und damit ein
weit hoheres Anodenpötential erfordert, als die Auflädung des metallischen Bleis zu Plumboion Der Strom bevorzugt aber die leichte
Arbeit vor der schweren, und solange daher die Möglichkeit für die
Reaktion Pb+2F=Pb besteht (was an der Bleianode zutrifft), wirkt
diese depolarisierend und laßt das Potential am Blei gar nicht zu
Werten ansteigen, bei denen die Auflädung zu Plumbiuon möglich
sit An der Kohlenanode muß dagegen, damit der Strom eintreten
kann, das Potential so weit steigen, bis einer der möglichen Vorgange,
Einflädung von Cl' zu Cl₈ oder Überführung von Pb in Pb statifindet, da das Material der Elekthode selbst keine lonen bildet

Im Hinblick auf das Gesagte sind die Angaben der beiden Voltmeter sehr lehreich. Die Kleimispanning zwischen Kathode und
Kohlenanode ist wesentlich hoher als die zwischen Kathode und
Bleianoden. Freilich besteht an der Kohle die hohere Stromdichte,
und ist es deshalb zweckmaßig, einmal für kurze Zeit die Stromstarken in den Zweigen so zu regulueren, daß an den beiden
Anodenarten gleiche Stromdichte herrscht, um zu erkennen, daß
auch dann noch in den Voltmeterangaben ein gleichsinniger Unteischied besteht.

In dieser Nebenschaltung einer unangreifbaren Elektrode neben eine angreifbare (hier Biei) haben wir die interessante Moglichkeit vor uns, ein Metall in einei einzigen Operation in eine hohere Oxydationsstite überzufuhren als dies bei alleiniger Benutzung dieses Metalls als Anode moglich ist — Da die Bleianode den Vorgang

$$Pb + 2F = Pb$$
,

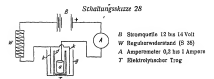
die Kohlenanode, sei es diiekt odei indiiekt, durch das entwickelte Chlor den Vorgang

$$Pb + 2F = Pb$$

zu besorgen hat, so muß durch beide in den gleichen Zeiten die gleiche Strommenge eintreten, also in beiden Stromzweigen dieselbe Stromstarke herrschen

6. Aufgabe. Cobaltisulfat.* (F 15, 2aa)

Versuch 55.



T, der elektrolytische Trog, besteht aus einem 15 cm hohen und 7,5 cm weiten Batteneglas g, in dem die porose Tonzelle d von ca 20 ccm Fassungsvermogen steht in dieselbe kommt eine Losung von Cobaltosulfat, 24 g CoSO₄ T H₄O, in 75 ccm waimer 8 fach normaler Schwefelsaure und die Anode a, ein Platinblech von 4 cm Hohe und 12 cm Breite, das zu einem Zylinder gerollt ist, mit angeschwefigtem Platindisht in den Raum zwischen Tonzelle und Batterieglaswandung bringt man 8 fach normale Schwefelsaure und die Kathode k, einen um die Zelle herumgelegten Kupferblechzylinder von 8 cm Hohe mit Zuleitungslasche

Den Trog T setzt man in einen Hempelschen Kuhlkasten und umgibt ihn mit Eis und Wasser Wenn sich der Anolyt auf 30°C abgekuhlt hat, beginnt man die Elektrolyse und führt sie mit 1 Ampere weiter Dadurch, daß sich so der Elektrolyt erst im Laufe des Stomtiusses abkuhlt, wird verhindert, daß der Anolyt, der an Cobaltosulfat mehr enthalt, als er unterhalb 30°C aufzunehmen vermag, dieses auskristallisieren laßt, denn gleichzeitig mit dem Stromfluß wird es in Cobaltsulfat über geführt.

Der Versuch wird am Abend begonnen und am foßgenden Morgen unterbrochen. Die Zelle ist dann erfullt von einem dicken Brei gruner Blättchen, bestehend aus Cobaltisulfat $\text{Co}_2(\text{SO}_3)_2$ 18 H_2O . Diesen saugt man rasch durch ein Filter aus Glaswolle und streicht ihn zwecks Trocknens mit einem Porzellanspatel auf einen porosen Tonteller

Estauterung Das Cobaltsulfat, welches wir hier hergestellt haben, ist ein Salz des dreiwertigen Kobalts, welches in wasserigei Losung Co -lon bildet Dieses tragt seine drei Ladungen unter hoher

Spannung und sucht sich wenigstens einer zu entledigen Deshalb reagiert es leicht mit Wasser nach der Gleichung

Wie aus der Gleichung folgt, kann man dieser Reaktion entgegenalbeiten, sie verlangsamen, wenn man durch starke Saure die OH'-Konzentration niedrig halt Daim liegt der Grund, weshalb die Herstellung des Cobaltisulfats bei der Elektrolyse stark schwefelsaurer Cobaltosulfatiosung gelingt Die durch obige Gleichung dargestellte Reaktion bleibt zwar auch bei Gegenwart von Schwefelsaure nicht aus, aber die anodische Bildung von Co erfolgt schneller als seine chemische Zersetzung Diese beschleunigt sich freilich in dem Maße, wie die Konzentration des Cobaltisulfates ansteigt. In der starken Schwefelsaure und bei niedrig gehaltener Temperatur erreicht ihre Geschwindigkeit iene aber nicht, da noch vorher die Ausscheidung der Cobaltisulfatki istalle einsetzt. Auf deren Erzeugung entfallt daher nur ein kleiner Teil dei aufgewandten Strommenge, wahrend deren großtem Teile Entwicklung von freiem Sauerstoff entspricht. Die Stromausbeute ist also eine niedrige, doch muß dies als unvermeidlich in Kauf genommen werden, zumal ein anderei Weg zur Hersfellung dieser Verbindung nicht besteht

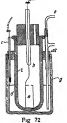
7. Aufgabe. Herstellung von Verbindungen des drei- und zweiwertigen Vanadiums durch elektrolytische Reduktion. (F 13, 2b)

Vorbemeikung Als Ausgangsmateiral für die Heistellung dei meisten Verbindungen des Vanadiums dient das vanadinsaure Ammonium NH4V0,1 in dem das Vanadium 5 wertig ist Dasselbe kann durch Behandlung mit Sauren und chemischen Reduktionsmitteln in Verbindungen des 4-, 3- und 2 wertigen Vanadiums übergeführt werden Besonders leicht gelingt dies aber durch elektrolytische Reduktion Wir wollen die elektrochemische Darstellung des Ammoniumvanadiumsesquisulfates und des Ammoniumvanadiumsesquisulfates und des Ammoniumvanadosulfates

Versuch 56 Ammonumyanadıumsesquisulfat V₂(SO₄)₈(NH₄)₉SO₄ 24 H₂O

V2(5U4)8 (NH4)2 5U4 24 H2U

Schaltungsskizze 26 (S 201)



- B Stromquelle 12 bis 14 Volt
 A Amperemeter 1 bis 5 Ampere
 V Voltmeter 0 bis 5 Volt
- W Regulierwiderstand (S 35)
- CuC Kupfercoulometer (S 22)
 T Elektrolytischer Trog, Fig 72

Der elektrolytische Trog, Fig 72, besteht uss einem dickwandigen zylindrischen Batterie-glas g von 9 cm Hohe und 7 cm Durchmesser, Er wird durch einen Kautschukstopfen st verschlossen, durch den ein poroser Tonzylinder tron 12 cm Hohe und 4,5 cm Durchmesser zur Aufnahme des Anolyten geht In ihn wird die Anode a, ein Bleiblechzylinder mit Zuleitungstasche, eventuell durch einen durchböhrten

Stopten gehalten, gestellt Außen um die Tonzelle herum, im Kathodenraum, steht die Kathode d, ein größere Bleiblechzylindet von 4 cm Hohe, dessen Zuleitung in ein Glasrohr i einzementiert ist, und vermittels dieses gasdicht durch eine Bohrung des Stopfens geht Zwei ebenfalls durch den Stopfen gefuht de Glasrohre e (in der Figur ist nur eines gezeichnet) dienen dazu, um wahrend der Elektrolyse Kohlensaure einzuleiten, welche ruhit und vor Berührung mit der Luft schutzt

Katholyt 25 g vanadinsaures Ammonium werden in einem Zocm Kolben mit 32 g konzentrierter Schwefelsaure und so viel Wasser übergossen, daß das Flüssigkeitsvolumen etwa 100 cm betragt Der Kolben ist mit doppelt durchbohrtem Stopfen und Gaszu- und ableitungsrohr versehen, von denen das erstere bis zum Boden, das letztere bis eben unter den Stopfen reicht Man erhitzt nahe zum Sieden, leitet so lange schweftige Saure ein, bis eine iein blaue Losung entstanden ist und treibt den Überschuß jener durch Kohlensaure aus (Prufen mit Jodjodkalumlosung). Die erkaltete Losung wird in den Raum außerhalb der Tonzelle gefüllt in die Zelle kommit der

Anolyt Schwefelsaure (1 Teil konzentrierte Saure, 2 Teile Wasser)

Nach Einschaltung der gewogenen Coulometerkathode wird der Strom unter bestandigem Einleiten von luftfreier Kohlensaure mit 4 Ampere so lange fließen gelassen, bis die für die Überführung V → V theoretisch benotigte Strommenge aufgewendet ist. Wahrend der Elektrolyse bemerkt man an der Kathode nur eine ganz geringe Wasserstoffentwicklung und einen Übergang der Farbe der Losung von Blau in Grun Nach Unterbrechung des Stromes wird dem Katholyten 1 ccm entnommen, in 59 ccm ausgekochtes Wasser fließen gelassen, die sich in demselben Kolben befinden, der zuvor zum Einleiten der schwefligen Saure gedient hatte und mit 1/10-Permanganat titriert Es werden m ccm gebraucht Danach wird unter Erwarmen schweflige Saure eingeleitet, bis die Losung rein blau geworden ist und nach Vertreiben des Überschusses jener abermals mit 1/10-Permanganat titriert, es werden n ccm verbraucht. Es sind dann $\frac{100 \, (m-n)}{n} \, o/o$ des angewandten Vanadiums zur dreiwertigen Stufe elektrolytisch reduziert worden Denn durch Permanganat werden samtliche Oxydationsstufen des Vanadiums in VV übergeführt. Die SO. verwandelt VV quantitativ in VIV Also zeigt die zweite Titration an, wieviel Kubikzentimetei Permanganat dei Vorgang VIV-VV benotigt Das sind wie gesagt n Sind nun bei der eisten Titration des elektrolytisch reduzierten Katholyten m ccm Permanganat gebraucht worden, so haben (m-n) zur Überfuhrung $V^{III} \rightarrow V^{IV}$ gedient Sie entsprechen der Wirkung des Stromes, den wir ja duich die Losung des vierwertigen Vanadiums schickten Ergab die Analyse eine nahe an 100 % heranreichende Umwandlung, so wird der Zelleninhalt, dei sich durch die Joulesche Warme eihitzt hat, in ein Becherglas gegossen, anderenfalls die Elektrolyse noch entsprechende Zeit fortgesetzt Die Ausscheidung des blauvioletten Alauns NH, V(SO,), 12 H,O erfolgt selbst beim Einstellen in Eiswasser meist nicht sofort. Man beschleunigt sie zweckmaßig durch Einwerfen eines kleinen Kristallchens des isomorphen Eisenalauns. Die Kristalle werden abgesaugt, zwischen Fließpapier an der Luft getrocknet und gewogen Ebenso wird die Coulometerkathode gewogen und die Ausbeute an kristallisiertem Produkt bestimmt

Erlauterung In dem Ausgangsmaterial, dem metavanadinsauren Ammonium, wai das Vanadium funfwertig als V₆O₆ enthalten Durch die schweflige Saure wurde es in vierwertiges verwandelt

$$V_2O_5 + SO_2 + H_2O = V_2O_4 + H_2SO_4$$

Der Strom führt dieses weiter aus dem vierwertigen in den dreiwertigen Zustand über

$$V_2O_4 + 2H - 2F = V_2O_8 + H_2O$$
 oder $V_1 - F = V_2O_8 + H_2O$

Also gebrauchen wir für 1 Atomgewicht V im NH_1VO_8 oder für 1 Mol = 117 g des letzteren 1 F = 26,86 Amperestunden = 31,86 g Cu um 1 $Mol NH_1V(SO_3)$, 12 $H_2O = 477$ g zu bilden

Die Umwandlung V ->V , die wir hie i ein chemisch durch schweilige Saure bewirkten, läßt sich auch leicht elektrolytisch bewerkstelligen, wenn man eine Aufschlammung von 25 g Ammoniumvanadat in 100 ccm 50% iger Schwefelsaure elektrolysiert. Man fullt dann diese Aufschlammung besser in die Tonzelle und benutzt den Außenraum für den Anolyten, weil man so leichter einen durch einen Motor bewegten Glasiuhrer einbauen kann. Denn kräftige Rührung ist immei wesentlich, wenn es sich um die elektrolytische Reduktion (oder Oxydation) sichwer loslicher Stoffe handelt. Ummittelibar anschließend reduziert man dann weiter zu V. Wiewohl diese Art bequemer ist, weil man in einer einzigen Opeation die elektrolytische Reduktion V. -> V. durchfuhren kann, so wurde doch bei unserem Versiiche als besonders lehrreich die chemische und elektrochemische Reduktion angewendet.

Versuch 57 Ammoniumvanadosulfat. VSO4(NH1)2SO4 · 6 H2O.

Vorbemerkung Die Verbindungen des dreiwertigen Vanadiums konnen durch elektrolytische Reduktion weiter in die des zweiwertigen beingefeichtt werden Es handelt sich speziell bei der Darstellung des Ammoniumvanadosulfats einfach darum, die beim vorigen Versuch benutzte Ausgangslosung wie dort zunachst in den Sesquialaun zu verwandeln und die Losung des letzteren hinreichende Zeit der weiteren reduzierenden Wirkung des Stromes auszusetzen Das dabei gebildete Vanadosulfat ist wesentlich leichter oxydabel als das Sesquisulfat, es muß deshalb bei seiner Darstellung die Beruhrung mit der Luft sorgfattig ausgesehlossen werden

Wir gehen hier aus von nu 20 g Ammoniumvanadat, bringen es mit 20 g konzentirorter Schwefelsauie und soviel Wasser, daß das Volumen 80 ccm betragt, in eirner kolben und reduzieren genau wie bei Versuch 53 mit schweftigei Saure Diese Losung dient als Katholyt, wahrend sonst alles so ist wie beim vorigen Versuch, nur daß das Coulometer weggelassen werden kann

Man elektrolyssert wieder mit einem Strom von 4 Ampere Die Losung wird zuerst grun und geht dann von dunkelviolett in hwendelbau über 1st dieses geschehen, so entimmit man rasch ein Probe, titriert mit Permanganat, reduziert mit SO₂ und titriert abermals mit Permanganat 1st die Reduktion zu zwewertigem Vanadium benedet, so braucht man vor der Reduktion mit SO₂ fast die dreifache Menge Permanganat wie nach derselben

Wenn das ungefähr zuhifft, offnet man fur einen Moment die Zelle, ruhrt schnell 10 g festes Ammoniumsulfat ein, schließt wieder und setzt die Elektrolyse nach 1/1 Stunde fort

Um die Losung ohne Luftzutritt zur Kristallisation zu bringen, wird inzwischen ein Exsikkator mehrmals leer gepumpt, mit frockener Kohlensaure gefullt und wiede ausgepumpt Danach wird er durch ein Glasrohr mit dem Elektrolysiergefaß verbunden und der reduzierte Katholyt in eine Schale, die sich im Exsikkator befindet, übergesaugt und letzterer nochmals leergepumpt Nach kui zer Zeit scheiden sich kleine 10te Kristalle des Ammoniumvanadosulfates 4.

Will man diese isolieren und trocknen, so veifahrt man folgendermaßen lie einer Kohlensaureatmosphare greßt man die Muterlauge so schnell wie moglich von den Kristallen ab, sammett letztere zwischen Filtrierpapier, indem man darauf achtet, sie nicht zu zertrummern Nachdem man die Kristalle auf diese Weise fast getrocknet hat, bringt man sie in eine kleine Kristallisierschale, welche mit kleinen Stucken von gehartetem Filtrierpapier gefullt wird und schuttelt unter fortwahrendem Überschichten mit CO₃ so lange, bis jede Feuchtigkeit wergenommen ist Man schmilzt dann das Praparat in ein Glasroh ein, welches zuvor mit CO₃ gefullt wurde

D HERSTELLUNG WICHTIGER ORGANISCHER PRAPARATE

1. Aufgabe. Jodoform. (F 14 B, 7)

Versuch 58 Schaltungsskizze 26 (S 201)

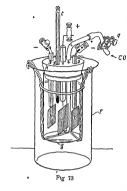
B Stromquelle 12 bis 14 Volt | W Regulierwiderstand (S 35)

A Amperemeter 1 bis 5 Ampere CuC Kuptercoulometer (S 22)

V Voltmeter 0 bis 5 Volt

* T Elektrolytischer Trog Fig 73

Das Batterieglas g, Fig 73 (12 cm hoch, 6 cm Bodendurchmesser), ist mit einem Korkstopfen k verschlossen, der 5 Bohrungen enthalt Duich Bohrung I wild die Anode a, durch 2 und 3 die Kathoden b, b



durch 4 em langeres, an einem Ende knieformig umgebogenes, am anderen zu einer feinen Öffnung ausgezogenes Glasrohr c, durch 5 ein Thermometer bis 100° C t gesteckt

a Anode Platinblech, 3 < 5,5 qcm, mit einem angeschweißten, in ein Glasrohr eingeschmolzenen Platindraht

b,b Kathoden 2 gleich große Bleibleche (2,5×3,5 qcm), in Pergamentpapier (in Figur nicht gezeichnet) eingewickelt und mit schmalen Laschen versehen, die in Glasrohre einzementiert sind

Ein Kippscher Appaiat dient zur Entwicklung vonCO₂ Zur Regulierung dei Zuführ derselben wird über den den Kipp

und Rohr c verbindenden Gummischlauch ein Schraubenquetschhahn q geschoben — f ist ein größeres Becherglas, in welches die Verschselbe g hineingehangt werden kann. Um dies zu bewerkstelligen, flicht man aus umsponnenem, gewachstem Kupferleitungsdraht (Klingeldhaht), der nicht angegriffen wird, ein Dreieck ovn der Gestalt der Fig. 74

Auf das Dreeck stellt man die Versuchszelle g und biegt die geflochtenen Strahnen senkrecht nach oben Etwas unterhalb des Gummistopfens legt man nun einen gleichen Draht um den Becher, ihn jeweils einmal um die Strahnen schlingend, damit diese ihre Lage beiehalten und dieht die sich treffenden Enden zusammen Die über diesen Draht herausragenden Stücke dei Strahnen werden nun nach außen umgebogen und an den entstehenden Haken die Zelle in das Bechieglas f eingehangt

Elektrolyt 25 g Jodkalium,
20 " wasserfreie Soda,
200 " Wasser,
50 ccm 96% ger Alkohol

Nachdem die Kathode des Coulometers gewogen und eingesetzt, das Batterreglas g mit dem Elektrolyten, das umgebende Becherglas f mit destilliertem Wasser gefullt ist, erhitzt man auf 65 bis 70°, schaltet

den Strom em und reguliert ihn auf 3 Ampere, es herrscht dann eine añodische Stromdichte $D_A = 0,1$ Amperel qum, weil das Platinblech beiderseitig ausgenutzt wird Stromstarke und Temperatur werden wahrend des Versuchs konstant gehalten Die Züfuh; der Kohlensaure richtet man so ein, daß der Elektrolyt teitgelb, aber nicht dunkelbraun oder farblos erscheint Nahert er sich der Farblosigkeit, so ist zu wenig, wird er braun, so ist zu viel Köhlensaure vorhan-



den In letzterem Falle tut man gut, den Gasstrom eine Weile zu unterbrechen und die sonst durch die Kohlensaue bewirtte Ruhrung durch häufiges Schwenken der Zelle zu ersetzen Dei Korkstopfen k daif nicht gasdicht schließen, damit der elektrolytisch entwickelte Wasserstoff und die eingeleitete überschussige Kohlensaure aus der Zelle entweichen konnen

Nach drei Stunden unterbricht man den Stiom, wagt die Kathode des Coulometers, saugt das ausgeschiedene Jodoform ab, wascht mit Wasser, trocknet mit Fließpapier und wagt ebenfalls

Nach der fur die Jodoformbildung gültigen Bruttogleichung

$$10 \text{ J}' + \text{CH}_{s}\text{CH}_{e}\text{OH} + \text{H}_{e}\text{O} + 10 \text{ F} = \text{CHJ}_{s} + \text{CO}_{e} + 7 \text{ HJ}$$

sind für die Bildung von 1 Moll – 394 g Jodoform theoretisch 10 F notig, welche 318 g Kupfer aquivalent sind An Hand dieser Zahlen berechnet man die Stromausbeute 1 Amperestunde bildet theoretisch 1,43 g CHJ₃ und verbraucht hierbei 1,9 g KJ und 0,17 g Alkohol

Erlauterung Wenn man eine neutrale oder alkalische Jodkaltumlosung ohne Diaphiagma elektrolysiert, so treten ahnliche Erscheinungen auf wie bei der entsprechenden Elektrolyse dei Chlonde Das anodisch entladene Jod setzt sich mit den OH-lonen der Losung ins Gleichgewicht

1)
$$J_3 + OH' \Rightarrow HJO + J'$$

 $HJO + OH' \Rightarrow JO' + H_3O'$

HJO und JO' wirken sehr schnell aufeinander unter Bildung von Jodat Ist aber in dem Elektrolyten Alkohol enthalten, so bietet sich außerdem dem Jod im Verein mit der aus ihm entstandenen HJO Gelegsnheit zu einer weiteren Reaktion

2)
$$CH_8CH_9OH + 3J_9 + 2HJO = CJ_8H + CO_2 + H_3O + 5HJ$$
, die

zur Entstehung von Jodoform führt Die Bildung, welches der beiden Stoffe, Jodat oder Jodoform, nun in diesem Falle in den Vordergrund irtit, hangt in erster Linie von dem Verhaltins J., HJO ab, welches durch die OH'-Konzentration reguliert wird "Dieses Verhaltins ist für die Jodoformbildung am gunstigsten in einer karbonatalkalischen Losung, für die Jodatbildung dagegen, wenn sie mehr OH' einhalt (åtzalkalisch ist) Deshalb sind wir auch bei unserem Versuche von einer Karbonatalkalischen Losung ausgegangen

Da die nach der Gleichung 2) benotigten $2\,\mathrm{HJO}$ nach 1) zu ihrer Entstehung $2\,\mathrm{J_2}$ gebrauchen, so ergibt sich für den Anodenvorgang die schon oben angeführte Bruttogleichung

3) 10 J' + CH₂CH₂OH + H₂O + 10 F = CHJ₃ + CO₂ + 7 HJ, wahrend gleichzeitig an dei Kathode sich folgender Voreang absolelt

4)
$$10 \text{ K} + 10 \text{ H}_2 \text{ O} - 10 \text{ F} = 10 \text{ KOH} + 5 \text{ H}_2$$

In gleichen Zeiten entstehen mittin nach 3) und 4) 9 Aquivalente Saufe und 10 Aquivalente Basis. Wenn beide aufernander einwirken, bleibt 1 KOH übrig, und wir sehen, daß unser zu Beginn karbonatalkalische Elektrolyt mit dem Fortschreiten der Jodoformbildung atzalkalisch wird. Damit aber andern sich wie bemerkt die Verhaltinsse zugunsten der Jodatbildung, deshalb ist es notig, Kohlensaure einzuleiten, im das Atzalkalı in Karbonat zu verwandeln. Aber auch nucht zu viel Kohlensaure darf zugeführt werden, weil sie dann nicht nur das Atzkalı in Karbonat, sondern dieses weiter in Bikaibonat überführt, welches dem Elektrolyten eine OH-Konzentration verleint, bei der die Jodoformbildung sehr veilangsamt ist. Die richtige resp gunstigste OH-Konzentration besitzt dei Elektrolyt eben dann, wein die Zuführ der CO₂ so eingerichtet wird, daß er eine bernsteingelbe Flatung aufweist, die anzeigt, daß in dem Gleichgewicht der Gleichung 1) das richtige Verhaltins 3, HJO vorhanden ist

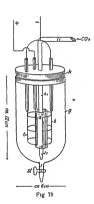
Wenn die Jodoformbildung nicht mit der theoretischen Stromausbeute verlauft, so beruht das einmal daiauf, daß praktisch die Jodatbildung nicht gdnz ausbleibt Fernei konnen abei auch Jod und Hypojodit an der Kathode der Reduktion zu 47 unteiliegen. Um den durch leiztgenannten Umstand bedingten Verlust moglichst zu verkleinern, sind die Kathoden im Pergamentpapier eingehüllt. Die Stromdichte darf an der Anode nicht so hoch gewählt werden, daß Sauerstöffentwicklung auffritt, sollte dies bei der obea vorgeschriebenen Da, von 0,1 Amperel (zum gesichene, so wird dadurch angezeigt, daß es dem Elektrolyten an KJ fehlt — ein Fall, der eintreten kann, wenn man die Elektrolyse erheblich langer fortsetzt als angegeben wurde

2. Aufgabe. Bromoform (F 14 B, 7) Versuch 59

Schaltungssktzze 26 (S 201).

B Stromquelle 12 bis 14 Volt
A Amperemeter 1 bis 5 Ampere
W Regulierwiderstand (S 35)
V Voltmeter 0 bis 5 Volt
CuC Kunfercoulometer (S 22)

T, der elektrolytische Trog, Fig 75, besteht aus einem 300 ccm fassenden Glasgefaft g, das am Boden ein Glasrohr t besitzt, welches durch einen eingeschliffenen Hahnenstopfen st nach Wunsch geoffnet oder verschlossen werden kann. Das Gefaß tragt einen nur lose schließenden Korkstopfen k mit 5 Bohrungen Durch die mittlere geht ein moglichst weit hineingestecktes, unten zu einer Spitze ausgezogenes Glasrohr 1, welches der Zuleitung von CO. dient Durch die anderen Bohrungen sind die in Glas eingeschmolzenen Zuleitungen für Anode und Kathoden und ein Theimometer (nicht gezeichnet) geführt. Die Anode a aus Platinblech umgibt als Zylinder von



30 bis 40 qcm einseitiger Oberflache das Gaseinleitungsrohr, die beiden Kathoden bb sind konzentrisch um die Anode an zwei dametral gegenüberliegenden Stellen angebracht. Sie sind nach Art eines Fensterkreuzes (S. 153) aus Platindrählt gefertigt und halbzylindrisch gebogen. Der Apparat wird vermittels einer größen Klemme an einem Laboratoriumsstativ gehalten. Als Elektrolyt werden 50 g KBr., 30 g KHCO₃, 30 ccm. Aceton und 0,5 g K₃CrO₃ mit Wasser zu 250 ccm.

gelost und in g gefullt Die Coulometerkathode wird gewogen, eingesetzt und der Strom auf 2 Ampere gestellt Ein Strom von Kohlensaure durchstracht danerud die Zelle

Nach etwa 20 Minuten tritt eine Trubung des Elektrolyten ein und danach sammeln sich-braune Tropfehen am Boden des Gefaßes Man laßt den Versuch 6 bis 7 Stunden andauern, wobei man darauf achtet, daß die Losung rotlich bleibt und nicht gelb wird, anderenfalls die Kohlensaurezufuhr zu gering ist. Die Temperatur soll 17° nicht übersteigen Man stellt deshalb den Apparat mit seinem unteren Teil in einem von Leitungswasser durchflossenen Glastrog.

Nach beendigter Elektrolyse wird die Coulometerkathode gewogen und das bromhaltige Bromoform, nachdem es sich abgesetzt hat, bei i abgezapft Man behandelt es in einem kleinen Scheiderichter mit weing acetonhaltiger Sodalosung, bringt es in einen schmalen graduierten Standzylinder, an dem man noch Zehntel Kubikzentimeter ablesen kann und bestimmt sein Volumen, Da 2,8 das spezifische Gewicht des Bromoforms ist, findet man durch Multiplikation dieser Zahl mit dem Volumen das Gewicht

Nach der Gleichung

$$6 Br' + H_0 O + (CH_0)_0 CO + 6 F = CHBr_0 + CH_0 CO_0 H + 3 HBr$$

entsprechen 6 F oder 190,8 g Kupfer 252,9 g Bromoform Danach ist die Stromausbeute zu berechnen

Erlauterung Bei der in unseiem Versuch durchgeführten Elektrolyse ohne Diaphragma spielen sich folgende Vorgange ab An der Angde

$$6 Br' + H_aO + (CH_a)_aCO + 6 F = CHBI_a + CH_aCO_aH + 3 HBr$$

An der Kathode

$$\begin{array}{c} 6~K + 6~H_{2}O \\ \hline 1~Sa & 6~KBr + 3~H_{2}O + (CH_{9})_{2}CO \pm 6~F = 2~KOH + CHBr_{3} + CH_{9}CO_{2}K \\ & + 3~KBr + 3~H_{9} \end{array}$$

Det Elektrolyt wird daher atzalkalisch Wiewohl nun fur den Vorgang der Bromoformbildung OH-lonen benotigt werden, so darf doch deren Konzentration nicht zu hoch sein, da sonst der Vorgang der Bromatbildung aus anodisch entladenem Brom nach dei Bruttogleichung

$$3 Br_s + 6 KOH = 5 KBr + KBrO_8 + 3 H_2O$$

ın seiner Geschwindigkeit die der Bromoformbildung überwachst Deshalb setzten wir von Anfang an $KHCO_{\lambda}$ hinzu, welches nach

$$KHCO_a + KOH = K_aCO_a + H_aO$$

das Atzalkalı beseitigt Aber auch die OH'-Konzentration einer $\rm K_2CO_8$ -Losung ist noch zu groß. Sie scheint zu veranlassen, daß Aceton direkt an des Anode nach

$$4 Br_2 + 3 H_2O + (CH_8)_2CO = CH_8CO_2H + CO_2 + 8 HBr$$

zu Essigsaure und Kohlensaure oxydiert wird Aus diesem Grunde wurde während des Stromflusses ein kraftiger Strom von CO, eingeleitet, unter solchen Umstanden kann die OH'-Konzentration nie großer werden als die einer Bikarbonatlosung Man begibt sich zwar hierbei des Vorteils, direkt bei der Elektrolyse reines Bromoform zu gewinnen (es ist veilmehi bromhaltig), erreicht aber eine großere Stromausheute

Eine weitere Gefahr für Stromverluste besteht beim Arbeiten ohne Diaphragma noch darin, daß Bromotorm oder Brom an dei Kathode wieder jeduziert werden kann Dieser Moglichkeit gingen wir durch Zusatz von Chromat aus dem Wege, dessen jeduktionveilnindernde Wirkung wir schon bei der Chloralkali-Elektiolyse, Seite 165, kennengelernt haben

Es kann noch die Frage aufgeworfen weiden, warum man nicht zwecks elektrolytischen Bromoformbildung wie beim Jodoform Alkholo statt Aceton benutzt. Die Antwort ist dahn zu geben, daß jedanfalls der Alkohol leichter oxydabel ist als das Aceton. Da das Bromion ein hoheres Entlädungspotential hat als das Jodion, so wird bei der Bromidelektrolyse bei Gegenwart von Alkohol dieser durch Oxydation besettigt, ehe noch die Substitution durch Brom einsetzt. Diese Betrachtungen lassen es fast als selbstveislandlich erscheinen, daß man auch bei der Jodoformerzeugung nach Versuch 57 (S 214) statt Alkohol Aceton verwenden kann.

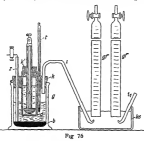
3. Aufgabe. Isopropylalkohol aus Aceton. (F 13, 2 e ll) Versuch 60 mit Ouecksiberkathode.

Schaltungsskizze 22 (S 153)

- B Stromquelle Institutisbatterie 12 KC Wasserstoffcoulometer (S 24) per Amperemeter 1 bis 5 Ampere V Voltmeter 0 bis 5 Volt Wasserstoff (S 22 oder 28) T Elektrolytischer Trog, Flig 76
- T, elektrolytischer Tiog, Fig 76 Der Standzylinder g von 65 mm Hohe und 55 mm innerem Bodendurchmesser wird beschickt mit einer 1 cm hohen Quecksilberschicht b Ein aufgesetzter Gummi-

stopfen k dient zum Halten einer Tonzelle d von 35 mm außerem Durchmesser, welche man so weit durch eine entsprechend große mittlere Bohrung des Stopfens fuhrt, daß ihr Boden von dem Quecksilber 1/2 bis 1 cm absteht Ein in ein Glasiohr eingeschmolzener oder eingekitteter dicker Platindraht z dient als Stromzuleitung für das Quecksilber Dieses Glasrohr und ein Thermometer werden ebenfalls durch ie ein Loch des Stopfens k gesteckt und so gehalten, und schließlich ist durch eine vierte Bohrung ein Glasableitungsrobr / gefuhrt

Die Anode a aus reinem Blei besteht aus einem halbkugeligen Korper von 2.5 cm Durchmesser mit anschließendem Stiel und wird



ın folgender Weise gefertigt Man gießt geschmolzenes Blei in eine entsprechende. angewarmte

Form aus getrocknetem Lehm und steckt einen Bleistab (0.8 cm dick, 15 cm lang) mit ringformiger Kerbe in das flussige Blei hinein Diese Anode hefestigtmanzweckmåfig ebenfalls

durch einen auf die Zelle gesetzten Korkstopfen k', der nicht dicht schließen darf, damit das elektrolytisch entwickelte Gas entweichen kann Die Zelle wird in ein großeres Becherglas gesetzt, welches man mit Wasser und Eis beschickt (nicht gezeichnet)

Das abgebrochen gezeichnete Rohr 1, ist das Gasableitungsrohi des Wasserstoffcoulometers (Fig 14, S 24) ı und ı, tauchen in die mit Wasser gefullte Kristallisierschale ks In dieser hangen auch die beiden Gasfangrohre gf Sie sind mit eingeschliffenen Glashähnen versehen, fassen ein Volumen von etwa 100 ccm und bedurfen nur einer ungefahren Teilung in 10 ccm

Katholyt 10 g Aceton mit 40 % iger Schwefelsaure zu 50 ccm gelost - Anolyt 10 % ige Schwefelsaure

Nach Wagung und Einsetzen der Coulometerkathode wird der Strom eingeschaltet und auf 4 Ampere dauernd gehalten. Von Stunde zu Stunde wird der aus der Versuchszelle und dem Gascoulometer in gleichen Zeiten entwickelte Wasserstoff in den beiden Gasfangrohren aufgefangen. Man verfahrt hierbei in derselben Weise, wie es sich bei der Chloralkali-Elektrolyse (S 156) beschrieben findet, indem man die außeien Enden der Gasentbindungsrohre gleichzeitig unter die mit Wasser gefullten Fangrohre bringt, und nachdem sich etwa 100 ccm Coulometergas angesammelt haben, gleichzeitig wieder darunter hinwegzieht. Diese in gleichen Zeiten entwickelten Wasserstoffmengen werden nachemander in eine Hempelsche Meßburette¹) ubergefuhrt und die Volumina, nachdem man sie unter Atmospharendruck gebracht hat, abgelesen. Beguemer noch benutzt man die in Fig 15a Seite 25 gezeichneten Gasfangrohre, bei denen man durch entsprechende Drehung von unten angebrachten Glashahnen die Gase auffangen und dann mit dem Niveaurohr verbinden kann, weil man dann die Gase nicht erst in eine Meßbuiette überzuführen braucht Die Stromausbeute an Reduktionsprodukten laft sich dann leicht für die Zeitspanne, welche zum Auffangen der Gase notig wai, berechnen Ist das Volumen des Coulometergases = x, des Zellengases = y, dann beträgt dieselbe $\frac{100(x-y)}{x}$ 0/0

Diese Beiechnung grundet sich allerdings auf die Annahme, daßt das Zellengas nur aus Wasserstoff besteht Tatsachlich einhalt es aber nicht unbetrachtliche Mengen von Propan, indem das Aceton nicht nur zu Isopropylalkohol, sondern auch zu diesem Gase reduziert wird Nach der Gleichung

$$(CH_8)_0 CO + 4H - 4F = C_2H_8 + H_9O$$

liefern 4F 1 Mol Propan gegen 2 Mol Wasserstoff nach

$$4 H - 4 F = 2 H_2$$

Fui 1 Volumen gebildeten Propans fehlen mithin 2 Volumina Wasserstoff im Zellengas.

Sind in y ccm Zellengas m ccm Piopan enthalten, so sind nur (y-m) ccm Wasserstoff entwickelt worden Sind in gleiche Zeit x ccm Zellengas entstanden, so sind (x-y+m) ccm Wasserstoff zur gesamten Reduktion verbraucht worden und diese betragt

$$100 (x - y + m) o_{l_0}$$

¹⁾ W Hempel, Gasanalytische Methoden, 3 Aufl (Braunschweig 1900) 30

Von den (x-y+m) ccm fehlenden Wasserstoffs sind verbraucht für Propanbildung $(2\,m)$ ccm, der Rest von $(x-y+m-2\,m)$ ccm zur Bildung von Isopropylalkohol Es betragen also die Ausbeuten

fur Bildung von Propan
$$\frac{100 2m}{x}$$
% $\frac{2m}{6}$ % $\frac{100(x-y-m)}{x}$ % Isopropylalkohol $\frac{100(x-y-m)}{x}$ %

Von einer Bestimmung des Propans, die stranggenommen notwendig ist, um die Reduktionsverhaltnisse vollstandig zu überblicken, soll hier abgesehen werden, da auch ohnedies der Unterschied im Verlauf der Reduktion an verschiedenen Kathoden hinreichend in Erscheinung tritt

Die zu den verschiedenen Zeiten nach Beginn der Elektrolyse einmittelten prozentischen Ausbeuten stellt man nebst den gleichzeitig am Voltmeter abgelesenen Werten der Klemmspannung in einer Übersicht zusammen — Der Versuch wird so lange fortgesetzt, bis die aus beiden Zellen entwickelten Gasvolumuna angenahert gleich, also die Ausbeute Null ist (ca 5 Stunden) Darauf erfolgt Wagung der Coulometerkathode

Die farblose, klare Kathodenflussigkeit wird unter guter Kuhlung mit festem Kali neutralisieit, mit überschussigem Kaliumkarbonat versetzt und das Ganze im kochenden Wasserbad destilliert. Es geht eine wasserhelle Flussigkeit über, welche bei nochmaliger Destillation ein bei 80° und 81° siedendes Destillat von Isopropylalkohol liefert

Nach $(CH_s)_s CO + 2H - 2F = (CH_s)_s CHOH$ brauchen 58 g Aceton $2 \times 26,86 = 53,72$ Amperestunden = 63,6 g Kupfer, um 60 g Isopropylalkohol zu bilden, woraus die Strom- und Materialausheute zu berechnen ist

Versuch 61 mit Platinkathode

In der Versuchszelle Fig 76 ist das Quecksilber durch eine Kreisscheibe aus Platin ersetzt, welche den Boden des Gefaßes ungefahr bedeckt und an einer Stelle der Peripherie einen angeschweißten Platindraht besitzt Dieser, der Stromzuleitung dienend, ist in ein Glasrohr z eingeschmolzen und vermoge dieses durch den Stopfen k gasdicht gefuhrt — Die Fullung der Zelle, die Schaltung und Versuchsanordnung ist genau wie bei Versuch 60 (S 221), nur das Kupfercoulometer wird fortgelässen Der Strom wird mit 4 Ampere unter zeitweitigem Vergleich des in gleichen Zeiten entwickelten Zellen- und Wasserstoffcoulomdergases nur so lange fließen gelassen, bis man sich von dem Unterschied in dem Reduktionsbetrag

und der Klemmspannung gegenuber Versuch 57 uberzeugt hat, der durch entsprechende ubersichtliche Zusammenstellung der Resultate am deutlichsfen wird.

Erlauterung Das Aceton gehort zu den Stoffen, welche schwer reduzierbar sind, d h zu ihrer Reduktion-an der Kathode Wasserstoff von hoher, freier Energie bedurfen. Die freie Energie des kathodisch gebildeten Wasserstöffs ist nun um so großer, je kathodischer das Elektrodensotential ist. Die Erfahi ung hat gelehrt, daß das Potential von Elektroden aus verschiedenem Material bei Wasserstoffentwicklung mit gleicher Stromdichte ein verschiedenes ist. Dieienigen, bei denen es hoch liegt, nennt man Metalle mit hoher Überspanning, und zu diesen gehort in erster Linie das Quecksilber. wahrend das Platin ein Metall mit geringer Überspannung ist Dementsprechend halt sich auch die Reduktion des Acetons an Platinkathoden in bescheidenen Grenzen, weil hier die freie Energie des Wasserstoffs night hinreight, wahrend sie am Quecksilber einen bedeutenden Umfang annimmt. Wir lernen hieraus, daß fur das Stattfinden oder Nichtstattfinden einer Reduktion das Elektrodenmaterial unter Umstanden von maßgeblicher Bedeutung sein kann Aber nicht nur fur den Eintritt oder den Umfang der Reduktion überhaupt ist das Elektrodenmaterial in vielen Fallen bestimmend, sondern auch für den Verlauf derselben, d.h. für die Natur der entstehenden Reduktionsprodukte Auch fur diesen Fall ist das Aceton ein gutes Beispiel Denn wahrend an Bleikathoden Gemenge von Pinakon und Alkohol eihalten werden, führt die Reduktion am Ouecksilber wesentlich zum Isopiopylalkohol neben Propan Bei Versuch 57 handelte es sich darum, die Reduktion zu Isopropylalkohol vollstandig durchzufuhren, einen Anhalt dafur, daß alles Aceton reduziert ist, haben wir, wenigstens dann, wenn an der Kathode überhaupt Reduktion stattfindet, in der Gasanalyse vor uns

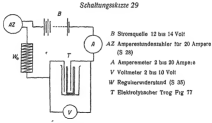
In dem vorliegenden Falle, wo die Trennung des Ausgangs- und Endproduktes Schwierigkeiten bereitet, sind wir auch gezwungen, die Elektrolyse bis zum Aufbruch des ersteren durchzuführen, was aber gleichzeitig eine schlechte mittlere Stromausbeute im Gefolge hat Denn die zeitliche Ausbeute muß ja, wenn die Stromstarke konstant gehalten wird, in dem Maße geringer werden, wie die Konzentration des Ausgangsproduktes abnimmt Die hierbei notwendig werdende Vergeudung an elektrischer Energie kann aber leicht in Kauf genommen werden, wenn ihr Wert im Vergleich zu dem der entstehenden Produkte gering ist

226

4 Aufaabe Reduktion von Nitrobenzol (F 13, 2 d)

Vochemerkung Rei der chemischen Reduktion der aromatischen Nitrokorner kann man ie nach der Natur des Reduktionsmittels und des Mediums in dem die Reaktton vollzogen wird zu verschiedenen Verhindungen gelangen. In einfacherer Weise last sich eine Reihe dieser durch elektrolytische Reduktion darstellen. Hierhei snielt nim auch das Medium d.h. die Zusammensetzung des Elektrolyten und ferner das Elektrodenmaterial fin die Natur der entstehenden Produkte eine makgebliche Rolle. Erst die Verfolgung der elektrolytischen Vorgange hat den Mechanismus auch der rein chemischen Reduktion anfoeklart

Versuch 62 Azahenzal aus Nitrohenzal.

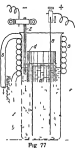


In einem hohen Becherglas f Fig 77 (22 cm hoch, 8 cm im Durchmesser) steht ein poroses Tondiaphiagma d (18 cm hoch, 6 cm Durchmesser, 5 mm Wandstarke) Die Herstellung der Kathode b geschieht folgendermaßen Man schneidet ein Stuck Nickeldrahtnetz (225 Maschen pro qcm), das aus moglichst feinem (0,1 mm) Draht besteht, von der Lange der Hohe der Tonzelle und etwas großerer Breite als dem Umfang der Zelle Dieses wickelt man fest um die Tonzelle herum und flicht die übereinanderliegenden Enden mit einem starken Nickeldraht (4-mm) z zusammen. Der Draht muß entsprechend lang und so eingesteckt sein, daß ein betrachtliches Ende zwecks Anbringen der Stromzuleitung nach der Seite der Zellenoffnung herausragt. Nun zieht man Draht und Zelle etwa 2 cm aus dem Diahmetzzylinder nach der Seite der Zellenoffnung heraus und biegt das unten überstehende Netz um den Zellenboden herum Man erreicht damit den Vorteil, daß beim Einsetzen der Zelle in das Becherglas der Boden des letzteren nicht so leicht durchgestoßen wird — Zwecks Anfeitigung der Anode schneidet man aus einem ca 1 mm dicken Bleiblech ein Stuck von der Breite des Tonzellenumfangs und der Lange der Dreiviertelhohe der Zelle so heraus, daß eine 1 cm

breite genugend lange Lasche für die Stromzuführung verbleibt — Dieses Stuck wird zu einem Zylinder derart gerollt, daß es sich leicht in die Tonzelle stellen laßt

Außen um das Bechergtas / wickelt man, von dem oberen umgebogenen Rand beginnend, in mehreren Windungen einen nicht zu dunnwandigen Gummischlauch 8.0,3 cm Wandstarke 1 cm außesei Durschmessei), bis etwa 1/s des Geläßes damit bedeckt ist Der Schlauch wird in diesei Läge dadurch gehalten, daß man an zwei gegenüberliegenden Stellen die einzelnen Windungen mit einer Schutz umfühleht.

Der Anolyt, gesattigte Sodalosung, wird in die Tonzelle gefullt. Man achte darauf, daß die Losung wirklich gesattigt ist, weil anderenfalls der Übelstand auf-



tritt, daß man spatei nur unter Aufwendung einer betrachtlichen Spannung die anfangliche Stromstarke aufrechteihalten kann, was zu einer unzulassigen Erhitzung des Bades Veranlassung gibt

Der Katholyt, eine Losung von 20 g Nitrobenzol und 5 g kristalissertem (oder 3 g geschmolzenem) Natriumacetat in 200 ccm 70% gem Alkohol, kommt in den Raum zwischen Becherwand und Zelle

Anolyt und Katholyt fulle man ca 70° heiß ein Von der Sodalosung wird so viel genommen, daß ihr Niveau etwas hoher zu stehen kommt als dasjenige der Nitrobenzollosung Zweckmaßig ist es, die Tonzelle vor Beginn des Versuches mit Sodalosung gefullt einige Zeit stehenzulassen, damit die Poren sich fullen

Man bringt nun den Kuhlschlauch mit der Wasserleitung in Verbindung und notiert den Stand des Amperestundenzahlers Der Strom wird eingeschaltet und auf 16 bis 20 Ampere gestellt und so lange konstant gehalten, bis der Zahler den Durchgang der für die Reduktion des angewandten Nitrobenzols zu Azobenzol theoretisch notwendigen Strommenge anzeigt Gleichung 1) unten — Von diesem Moment ab maßigt man den Strom auf den vierten Teil seiner bisherigen Starke und schaltet ihn nach 5 Minuten aus Jetzt nimmt man die Tonzelle heraus, gießt die Kathodenlosung in einen Eilenmeyer und leitet 1/1 Stunde Luit hindurch, um gebildetes Hydrazobenzol zu Azobenzol zu oxydieren — Wenn die Losungen heiß eingefullt wurden, so genugt die Stromwarme, um wahrend der Elektrolyse die Losung in schwachem Sieden zu erhalten

Der verdampfende Alkohol wird zum großen Teil durch die Kuhlung wieder kondensiert. Es ist in jedem Fälle gut, den anfanglichen Stand der Kathodenlosung zu markieren und durch Zugabe von 96% ligem Alkohol wahrend der Elektrolyse aufrechtzuerhalten Dem wenn aus irgendenem Grunde die Stromwarme zu betrachtlich wird, und dadurch der Alkohol zu schnelt verdampft, kann es vorkommen, daß ein Teil des Nitrobenzols sich ausscheidet und sich der Redukton entzieht

Der großte Teil des Azobenzols ist nach beendigtem Durchleiten der Luft rein auskristallisiert Man saugt ihn auf einem Buchnertrichter ab und trocknet zwischen Fließpapier Eine zweite Portion wild aus der Mutterlauge durch Verdunnen mit Wasser gewonnen Sollte sich diese olig ausscheiden, so impfe man mit einem Kristall Dieses zweite Produkt wird nach dem Abführeien aus wenig Petroläther umkristallisiert, dem ersten zugefügt und mit diesem gewogen

Nach der Gleichung

1)
$$2 C_6 H_5 NO_2 + 8 H - 8 F = C_6 H_5 N = NC_6 H_5 + 4 H_2 O$$

brauchen 246 g* Nitrobenzol 8 F oder 8 × 26,86 = 214 88 Amperestunden zur Reduktion zu 182 g Azobenzol Fast genau nach Aufwendung der fur 20 g Nitrobenzol theoretisch benotigten Strommenge tritt denn auch an der Nickelkathode die Wasserstoffentwicklung auf

Man berechne die Stromausbeute und auch die Materialausbeute, d h wieviel Prozente des angewandten Nitrobenzols in Azobenzol umgewandelt wurden

Versuch 63. Hydrazobenzol aus Azobenzol bzw Nitrobenzol.*

Schaltung und elektrolytischer Trog wie Versuch 62.

Genau wie dort wird hier zunachst mit 16 bis 20 Ampere durch den Elektrolyten gleicher Zusa nmensetzung eine Strommenge gesandt, welche theorensch zur Reduktion des angewandten Nitrobenzols zu Azobenzol nach Gleichung 1) (S 228) notig ist Dann wird die Stromstarke auf den vierten Teil reduziert und mit dieser der Versuch so lange fortgesetzt, bis die alles in allem aufgewendete Stromenge genugt, um nach Gleichung 2) das Nitrobenzol in Hydrazobenzol überzuführen Am Schlusse dieses zweiten Stadiums der Elektrolyse findet eine maßige Wasserstoffentwicklung statt, und die rote Lösung wird mehr und mehr hell Nach

2) $2 C_6 H_5 NO_2 + 10 H - 10 F = C_6 H_6 NH - NHC_6 H_6 + 4 H_2 O$

bedurfen 246 g Nitrobenzol 10 F = 10 × 26,86 = 268,6 Amperestunden zur vollstandigen Reduktion zu Hydrazobenzol Da indessen im zweiten Stadium der Elektrolyse nicht der gesamte Strom zur Reduktion verwendet wird, indem, wie erwahnt, nebenher gasformiger Wasserstoff entsteht, genugt diese Strommenge nicht Deshalb wird nach Aufwendung derselben noch eine weitere halbe Amperestunde mit etwa 2 Ampere durchgesandt und um die oxydierende Wirkung des Luftsauerstoffs auf das gebildete Hydrazobenzol zu mäßigen, gliechzeitig durch Einstellen des Becherglases in kaltes Wasser der Elektrolity gekuhlt, wobei das Hydrazobenzol ausknistallisiert

Nach Ausschaltung des Stromes und Entiernung der Tonzelle wird der Inhalt des Becherglases auf einem Buchnertrichter rasch abgesaugt, mit wenig²) wassriger, schwefliger Saure gewaschen, mit Alkohol und dann mit Petrolather gedeckt und getrocknet

Man bedient sich hierbei einer größen Saugflasche, in welche man zuvor ca 200 ccm Wasser und einige Tropfen Schwetelammonium-losung fullt. Indem die Mutterlauge auf diese Weise verdunnt wird, fällt eine zweite Portion Hydrazobenzol aus, die in derselben Weise isoliert wird — Das gesammelte Hydrazobenzol wird gewogen und Strom- und Materialausbeute bestimmt.

Erlauterung Die rein elektrolytische Reduktion der aromatischen Nitrokorper erfolgt stels in dei Weise, daß sich zunachst die Nitrosoverbindung, dann das Hydroxylamin und schließlich das Amin bildet, also nach

$$RNO_2 \longrightarrow RNO \longrightarrow RNHOH \longrightarrow RNH_0$$

Samtliche anderen Reduktionsprodukte, welche bei der Elektrolyse an der Kathode auftreten, verdanken ihre Entstehung einer rein chemischen Reaktion zwischen jenen primaren Produkten, sind also

²⁾ Man darf nicht so viel schweflige Saure nehmen, daß saure Reaktion auftritt, da sonst eine Umwandlung in Benzidinsulfat stattfindet

als sekundare zu bezeichnen Letztere sind aber durchaus nicht immer gleich, sondern verschieden, je nach der Zusammensetzung des Elektrolyten (vor allen Dingen, ob derselbe sauer oder alkalisch ist) und je nach dem Kathodenmaterial usw

Bet unseren Versuchen sind wit von einem neutralen Katholyten ausgegangen. Da ein Diaphragma verwendet wurde, so wird derselbe wahrend des Stromflusses alkalisch. In alkalischen Losungen werden nun die bei dei Elektrolyse des Nitrobenzols stattfindenden Vorgange durch folgendes Schema überblickt

$$C_0H_5NO_5$$
 C_0H_6NO
 C_0H_6NOO
 C_0H_6NOO
 C_0H_6NOO
 C_0H_6NOO
 C_0H_6NOO
 C_0H_6NOO
 C_0H_6NOO
 C_0H_6NOO
 C_0H_6NOO
 C_0OO
 C_0OO

Ein → zeigt von einem Stoff zu demjenigen, dei durch elektrolytische Reduktion aus ihm entsteht, ein → zeigt von den beiden Stoffen auf den oder die Stoffe, welche aus ihnen durch rein chemische Reaktion gebildet werden

Danach wird hier zunachst Nitrobenzol elektrolytisch zu Nitrosobenzol reduziert Dieses aber, als außerordentlich leicht reduzierbarer Stoft, wird sofoit durch den Strom in Phenylhydroxylamin verwandelt Weiter geht die elektrolytische Reduktion unter den Bedingungen der Vers 62 und 63 nicht Wenn trotzdem letzteies nicht als Endprodukt erscheint, so ruhrt das daher, daß es, noch ehe es in meßbarer Konzentration auftritt, mit dem Nitrosobenzol nach

chemisch reagiert Das gebildete Azoxybenzol wird sofoit vom Strom zu Hydrazobenzol reduziert Aber auch dieses eischeint zunachst nicht, weil es, solange noch intaktes Nitrobenzol vorhanden ist, nut diesem nach

$$\begin{array}{c} 3 \; C_{e}H_{a}NH\text{-}NHC_{g}H_{5} + 2 \; C_{g}H_{6}NO_{e} \rightarrow 3 \; C_{e}H_{6}N = NC_{g}H_{5} \\ + C_{e}H_{5}N\text{-}NC_{g}H_{5} + 3 \; H_{2}O \end{array}$$

chemisch reagiert. Das hierbei zuruckgebildete Azoxybenzol wird wieder vom Strom zu Hydrazobenzol reduziert, das seinerseits wieder mit Nitrobenzol in Reaktion tritt, so daß es sich in Summa um folgende Reaktion handelt

$$2 C_0 H_0 NH - HNC_0 H_0 + 2 C_0 H_0 NO_0 + 4 H - 4 F = 3 C_0 H_0 N = NC_0 H_0$$

Solange also noch unverandertes Nitrobenzol im Elektrolyten vorhanden ist, entsteht Azobenzol, erst nachdem es aufgebraucht ist, wird letzteres elektrolytisch zu Hydrazobenzol reduziert

Versuch 64 Azoxybenzol aus Nitrobenzol

Vorbemerkung Das durch die chemische Reaktion aus den primaren Reduktionsprodukten, dem Nitrosobenzol und Phenylhydroxylamin
gebildete Azoxybenzol unterliegt der weiteren Reduktion zum
Hydrazobenzol und den sich anknupfenden, zum Azobenzol fuhrenden
Reaktionen nur dann merklich, wenn die Moglichkeit vorhanden ist,
afig es in Losung bleibt und damit in betrachflicher Konzentration
auffritt Diese Moglichkeit ist bei den voraufgehenden Versuchen 62
und 63 durch die Gegenwart des Alkohols gegeben Laßt man diesen
jedoch fort, so kann man unter geeigneten Bedingungen durch elekrovitische Reduktion des Nitrobenzols auch Azoxybenzol einhalten

Ausfuhrung Schaltungsskizze 29 (S 226)

- B Stromquelle 12 bis 14 Volt
- AZ Amperestundenzahler (S 28)
- A Amporemeter 1 bis 10 Ampere
- V Voltmeter 0 bis 5 Volt
 W Regulerwiderstand (S 35)
- T Elektrolytischer Trog Fig 78

In einem zylindrischen Batterieglas g Fig 78 (Höhe 16 cm, Durchmesser 10 cm) steht eine porose Tonzelle d von ca 400 ccm. Fassungsvermogen (Höhe 20 cm, Durchmesser 6 cm, Wandstarke 4 mm). Außerhalb der letzteren befindet sich ein zu einem Zylinder gebogenes Bleiblech a (10 cm hoch, 22 cm breit) mit Stromzuführungslasche, welches als Anode dient. Die Kathode b soll hier zugleich als Ruhrer dienen, sie wird in folgender Weise hergestellt

Zwei gleiche, aus einem feinmaschigen Nickeldrahtnetz geschnittene, 6×9 qcm große Stucke werden aufeinandergelegt, so daß sie sich decken Nun flicht man sie mit einem starken Nickeldraht z langs dei Verbindungslinie der Mitten der Schmalseiten zusamme und biegt dann die 4 Flugel so auseinander, daß sie aufeinander senkrecht stehen. Zur Erhohung der Festigkeit werden die Langsander der Netze bis auf 4 cm Breite umgeschlagen. Der Draht z

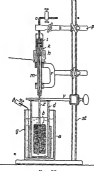


Fig 78

wird an der einen Schmalseite der Drahtnetzstucke ein kurzes Stuck *rechtwinklig umgebogen, an der anderen ragt er ein betrachtliches Stuck heraus Dieses wird durch die Metallhulse m eines Wittschen Ruhrerhalters r geschoben und oben vermittels eines durchbohrten Gummistopfens k in dem Holzrollchen h festgehalten Auf den herausragenden Teil des Gummistopfens k wird ein 1,5 bis 2 cm weites, ca 4 cm langes Glasrohrstuck i aufgeschoben, welches zur Aufnahme von Ouecksilbei bestimmt ist, damit dieses bei dei Rotation nicht herausgeschleudert wiid, ist das Glasrohr am oberen Rand allseitig nach innen umgebogen

Diese Kathode wird in die Tonzelle hineingebracht und letztere von oben vermittels einer am Ruhr-

stativ st befestigten Gabel v (Filtriergabel) auf den Boden des Batterieglases g angedruckt und in der richtigen Lage gehalten, derart, daß die Ruhrelektrode sich vollstandig frei bewegen kann Die Stromzuleitung zu b erfolgt durch einen starken Kupferdraht o, der von der Klemme p gehalten wird und in das Quecksilber eintaucht

Anolyt Gesattigte Losung von Natriumsulfat, schwach mit Schwefelsaure angesauert

Katholyt 240 g 2,5 % ige Natronlauge + 30 g Nitrobenzol (in die Tonzelle)

Nach Zusammenstellung der Apparate gemaß der Zeichnung und nach Fullung der Gefaße wird dei Ruhrer in Bewegung (s Seite 46) gesetzt, der Stand des Zahlers abgelesen, der Strom eingeschaltet und auf 5 Ampere gehalten Es berrscht dann eine DK von ungefahr 0.035 Ampere/gcm Die Ruhrung soll eine moglichst energische sein Naturlich darf man nicht so weit gehen, daß die Flussigkeit aus der Tonzelle herausgeschleudert wird

Nachdem etwa 21 Amperestunden aufgewendet sind, wird der Stirom unterbrochen und der Zahlerstand abgelesen Den Inhalt der Tonzelle gießt man in einen Kolben und destilheit mit Wasserdampf so lange, bis nur noch ganz wenig Nitrobenzolgeruch im Destillat wahrnehmbar ist Das zuruckbleibende Ol wird mit kaltem Wasser gewaschen — wobei es erstarrt —, aus Petrolathei umkristallisiert, gewogen und Strom- und Materialausbeute bestimmt

$$2 C_0 H_6 NO_2 + 6 H - 6 F = 3 H_2 O + C_0 H_6 N - NC_0 H_6$$

werden zur Reduktion von 246 g Nitrobenzol zu 198 g Azoxybenzol 6×26,86 = 161,16 Amperestunden gebraucht

Versuch 65. Hydrazobenzol aus Azoxybenzol.

Vorbemerkung Nach dem Schema auf S 230 bildet sich bei der elektrolytischen Reduktion des Nitrobenzols in alkalischer Losung durch sekundare chemische Einwirkung der piimaren Stoffe Nitrosobenzol und Phenylhydroxylamin aufeinander Azoxybenzol In der Tat konnten wil etzteres in Versuch 64 aus Nitrobenzol darstellen, wenn wir durch Abwesenheit des losenden Alkohols dafur sorgten, daß es sofort nach seiner Einstehung sich ausschied und sich dadurch der weiteren Einwirkung entzog.

Bei der nach Art des Versuchs 62 durchgeführten elektrolytischen Reduktion muß in derselben Weise Azoxybenzol gebildet werden Daß es hierbei abei nicht in Substanz erscheint, wurde darauf zuruckgeführt. daß es der anwesende Alkohol in Losung halt und der kathodischen Reduktion zur Verfugung stellt, und behauptet, daß diese zum Hvdrazobenzol fuhrt Da nun, wenigstens solange noch Nitiobenzol vorhanden ist, ausschließlich Azobenzol entsteht, so ist an sich zweierlei denkbar Entweder das Azobenzol bildet sich rein chemisch durch Einwirkung des durch elektrolytische Reduktion des Azoxybenzols entstandenen Hydrazobenzols auf Nitrobenzol - eine Ansicht, die oben vertreten wurde -- oder das Azoxybenzol wird direkt zu Azobenzol durch den Strom reduziert. Daß nur die erste Ansicht den Tatsachen gerecht wird, zeigt der folgende Versuch, er lehrt, daß, wenn man vom Azoxybenzol ausgeht und dieses in alkoholisch-alkalischer Losung elektrolytisch reduziert, nur Hydrazobenzol und kein Azobenzol erhalten wird

Ausfuhrung Schaltungsskuzze 29 (S 226)

- B Stromquelle 12 bis 14 Volt
- AZ Kupfercoulometer (S 22)
- W Regulierwiderstand (S 35)
 - A Amperemeter 0 bis 1 Ampere
 - 7 Elektrolytischer Trog

T ist ein etwa 200 ccm fassendes Bechergias In dieses wird eine Winklersche Platindrahhetzelektrode und in diese wieder eine kleine porose Tonzelle gestellt. Die Dimensionen dei letzteren wählt man so, daß, wenn man außen 90 ccm Flussigkeit eingreßt, die Netzelektrode in diese untertaucht in der Zelle steht ein kleiner Eisenblechzylinder mit Zufihrtungslasche, der die Anode bildet, in einer wässrigen Losung von Natrumhydrotxyd 50 g Wasser, 40 g NaOH) Der außen befindliche Katholyt besteht aus 80 g Alkhohol, 6 ccm dieser Natronlauge und 2 g Azoxybenzol — Nach Einsetzen der gewogenen Kupfercoulometerskathode wird der Strom mit einer Starke von 0,2 Ampere so lange fließen gelassen, daß er ausreichte, um die 2 g Azoxybenzol in Azobenzol überzuführen Nach dieses Zeit wird unterbrochen und die Coulometerkathode zuruckgewogen

Das gebildete Hydrazobenzol wird nun in Benzidin umgewandelt Dazu wird der Katholyt sofoit mit konzentrierter Salzsaure behandelt, I Stunde am Ruckflüßkuhler gekocht, mit etwa 1/2 Litte Wasser veidunnt und die Flüssigkeit sich selbst überlassen Das dabei ausgeschiedene unverändeit e Azoxybenzol wird ablitheret, das saure Fillrat mit Ather ausgezogen, wobei der Rest des Azoxybenzols erhalten wird Die verbleibende wässrige Losung wird einigenigt, alkalisch gemacht und das ausgeschiedene Benzidin ablitireit, getrocknet und gewogen Die Stromausbeite wird bestimmt (ca 80%), und man überzeugt sich, daß die Materialäusbeute etwa dei Umwandlung der Halfte des Azoxybenzols entspricht, während die andere Halfte unverändert blieb

Das ruhrt daher, daß wir nur eine solche Strommenge angewandt haben, die ausreicht, um das in Arbeit genommene Azoxybenzol restlos zu Azobenzol zu reduzieren, die indessen nur genugt, um es zur Halfte in Hydrazobenzol zu verwandeln, die Reduktion Azoxybenzol — Hydrazobenzol veilangt eben die doppelte Strommenge der Reduktion Azoxybenzol — Azobenzol

Versuch 66 β-Phenylhydroxylamın aus Nifrobenzol

Vorbemerkung Wie schon bei der Darstellung des Azo- und Hydrazobenzols erwahnt wurde, erfolgt die Reduktion des Nitrobenzols

durch den Strom sehr schnell zu Nitosobenzol und weiter zu Phenylhydroxylamın Die Weiterreduktion des letzteren zu Anılun geht an
Platin- oder Nickelkathoden nicht mit genugender Geschwindigkeit
vor sich Viel schneller verlauft in alkalischer Losung seine chemische
Reaktion mit Nitrosobenzol zu Azoxybenzol, in sauere seine Umwandlung
in p-Amidophenol (in salzsaurer zu p-Chloranilin), so daß diese hier
dominieren Wahrend so das Phenyihydroxylamın gegen Alkalen und
Sauren sehr empfindlich ist, ist es in Losungen, welche eine sehr kleine
OH'- resp H-Konzentration aifweisen, verhaltinismäßig beständig
Diese Tatsache im Verein mit der dei geringen Reduzieibarkeit dieses
Stoffes an Platinkathoden macht es möglich, ihn in Substanz zu eihalten, wenn man das Nitrobenzol in ammoniakalischer Chlorammoniumlosung der elektrischen Reduktion unterzieht

Ausfuhrung Schaltungsskizze 29 (S 226)

Die Buchstaben haben dieselbe Bedeutung wie bei Versuch 65
(S 233) Nur wird hier ein Amperemetei bis 5 Ampere veilwendet
Elektioptischer Tog Eine als Kathodeniaum dienende porose
Tonzelle (5 cm Durchmesser, 12 cm Hohe) wird in ein etwa 1 Liter
fassendes Becherglas gestellt, und mit 140 ccm einer Losung von
60 ccm Ammoniak (speziisches Gewicht (9,91), 140 ccm Alkohoł und
10 g Chlorammonium beschickt, wahrend außerhalb eine solche von
200 g Ammoniumstlat in 600 g Wasser (Anolyt) gegeben wird in
dem Katholyten werden noch 10 g Nitobenzol gelost

Kathode ist eine Winklersche Platindrahtnetzelektnode von 55 qcm Oberflache, Anode ein zylindisisches Platinblech, welches um die Zelle herumgebogen wird Sowohl in den Kathoden- wie in den Anodenraum sind gut wirkende glaserne Kuhlschlangen eingesetzt, welche beim Durchfluß von Leitungswasset die Temperatur auf etwa 12º halten sollen

Nach Einsetzen der gewogenen Kathode des Kupfercoulometeis wuld die Elektrobyse mit det konstanten Stomstarke von 3,25 Ampere begonnen und ⁹/₄ Stunde aufrechterhalten, indem gleichizeitig ein durch den Katholyten tretender Strom von Wasseistoffgas die Ruhrung besorgt.

Nach Beendigung wird die Coulometerkathode gewogen, die gelbgefaubte Kathodenlosung in einem Scheidelrichter mit Ather geschuttelt, die atherisische Losung fluchtig mit Wasser gewasischen und sodann der Ather verdampft. Der stat kalkoholisische Ruckstand wird nun der Unbeständigkeit des Phenibhydroxylamins wegen in einer Wasserstoffatmosphare unter starkem Minderdruck bis zur Erstarrung eingedampit, indem der Fraktionerkolben von außen mit lauwarmem Wassei angewarmt wird Den Ruckskand versetzt man mit Ligroin, welches das Hydroxylamin micht auflost, bringt die Masse auf ein Filter und wascht mit Ligroin nach Das Phenylhydroxylamin soll hierbei als weiße Substanz von F P 79,8° zurückbleiben Die Stromausbeute kann 40% erreichen

Außer dem Phenyihydroxylamın ist noch Azoxybenzol entstanden, welches man aus der Ligronilosung gewinnen kann Man macht dieselbe zu dem Ende alkalisch und treibt mit Wasserdampf das Ligroin und das unverandeite Nitrobenzol über Der Ruckstand wird mit 1s Liter Wasser übergossen und sich selbst überlassen Das Azoxybenzol, welches hierbet ausfallt, wird abfültriert, getrocknet und gewogen Die Stromausbeuite an diesem Stoffe betragt etwa 17 bis 18%

Versuch 67. Anilin aus Nitrobenzol.*

Vorbemerkung Dre elektrolytische Weiterreduktion des A-Phenylhydroxvlamins, welche wie hervorgehoben an Platin- und Nickelkathoden mit sehr geringer Geschwindigkeit verlauft, ist an Kathoden aus anderen Metallen, z B Zink, Blei, Zinn und Kupfer derart beschleunigt, daß es, noch ehe es Konzentrationen erlangt, in denen es die besprochenen Nebenreaktionen ausführen kann, bereits von dem kathodischen Wasserstoff in Anspruch genommen wird Deshalb kann man an Kathoden aus solchen Metallen aus Nitrobenzol Anijin herstellen

Austuhrung Schaltungsskuzze 29 (S 226)
Die Buchstaben haben dieselbe Bedeutung wie dort

T Elektrolytischer Trog Fig 66

Anode a, Kathode b mit Zuleitung z und Tonzelle d wie bei Versich 62 (S 226, Fig 77). Nur wird ein etwas weiteres Becherglas (Hohe 18 cm, Durchmessei 9 cm) verwendet, damit in dem Kathodenabteil, zwischen Glas- und Tonzellenwandung, ein Rührer rauf- und abgefuhrt werden kann. Diesen Rührer fertigt man aus einem langen Nickeldrahl oder Glasstab, indem man ihn zu einer bequem um die Tonzelle herunnreichenden Schleife biegt und das verbleibende Ende sankrecht zur Ebene dieser emperichtet Die Tonzelle d erhält einen Korkstopfen k mit dem knieformig gebogenen Gasableitungsrohr i Durch einen Schlitz des Stopfens wird die Anodenlasche gesteckt und mit Parafiln gedichtet.

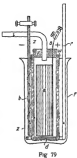
herausragt, wird sie mit Isolierband w fest umwickelt. Das Rohr t wird durch Gummischlauch mit einem Absorptionstum in Verbindung gesetzt (Fig. 65, at S. 177)

Anolyt (in die Tonzelle) 10 % ige Schwefelsaure

Katholyt 20 g Nitrobenzol gelöst in 35 ccm Alkohol, 400 ccm 6 % aige Salzsaure, 1 g Zinnchloi ur

Nach Ablesen des Zahlerstandes wird dei Strom eingeschalter und auf 16 Ampere gehalten Von Zeit zu Zeit, jedenfalls siets, wenn Wasserstoffentwicklung an der Kathode sichtbar wird, setzt man den Ruhrer in Gang, gegen Schluff moglichst haufig Wenn die Losungen kalt eingefullt wurden, steurt die Temeratur auf 50 bis 60° C

Nach Aufwendung von etwa 21s der zur vollstandigen Reduktion theoretisch notwendigen Strommenge wird der Strom auf 10 Ampere reduziert und der Rest det erforderlichen Strommenge eingefuhrt Der Katholyt wird filtnert, der Alkohol abgedampft und nach dem Alkalischmachen mit Wasserdampf destilliert Das Deshillat wird ausgeathert, der Ather nach dem Trocknen verdampft und das Anilin geworen



Nach
$$C_0H_0NO_0 + 6H - 6F = 2H_0O + C_0H_0NH_0$$

gebrauchen 123 g Nitrobenzol 6×26,86=161,16 Amperestunden, um zu 93 g Anılın reduziert zu werden Danach wird die Strom- und Materialausbeute beiechnet

Erlauterung Die fur die Anilinbildung an der Kathode gunstigen Metalle sind besonders wirksam, wenn sie sich dort in fein verteiltem Zustand befinden Deshalb haben wir bei unseiem Versuche einen Zusatz von Zinnchlorur zum Elektrolyten gemacht, welcher bewirkt, daß der Strom schwammiges Zinn auf der Kathode fallt

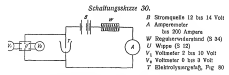
Obgleich wir als Anolyten Schwefelsaure benutzten, gelangen in ihn doch wahrend der Elektrolyse durah Wanderung aus dem Kathodenraum Cl'Ionen und werden zu gasformigem Chlor entladen Wenn man die Öffnung der Tonzelle oder auch die Poren des aus der Flussigkeit herausragenden Teils derselben nicht verschließt, so ge-

langt dieses zum Katholyten und bewirkt Oxydation des Anilins unter Bildung von braun und grun gefärbten Produkten Das hergestellte Anilin enthalt wenige Prozente Chloramlin

E SCHMELZFLUSSIGE ELEKTROLYSE

Vorbemerkung Bei der schmelzflussigen Elektrolyse brauchen wir wie bei der Elektrolyse wassriger Losungen Gleichstrom niedriger Spannung, weil es sich auch dabei um elektrochemische Vorgänge handelt Außer zur chemischen Arbeitsleistung wird aber ein Teil der elektrischen Energie, und zwar in der Regel der großere, benutzt, um die Warme zu liefern, welche erforderlich ist, die Materialien zu schmelzen bzw im Schmelzfluß zu erhalten, weshalb hier stärkere Ströme zur Anwendung kommen mussen als bei den bisherigen Veisuchen Um die hierfur notigen starkeren Kabel nicht zu lang wählen zu mussen, fuhrt man Schmelzflußelektrolysen gleich den im Kapitel F zu bespiechenden elektrothermischen Prozessen in einem Raum aus. der sich moglichst neben dem Maschinen- oder Akkumulatorenraum befindet, in dem gemaß der Beschreibung auf Seite 4 und 6 die große Schaltvorrichtung S Fig 2 angebracht ist Da bei einer Reihe der hierhergehorigen Prozesse schadliche Gase entwickelt werden, so muß der Raum mit einer Abzugsvorrichtung ausgestattet sein

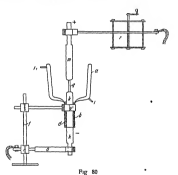
1. Aufgabe. Elektrolyse von geschmolzenem Bleichlorid.* Versuch 68



Das Elektrolysiergefäß T ist ein großerer Muthmannscher Ofen 1 (Fig 80, Langsschnitt), der aus "starkem Kupferblech angefertigt ist Er besteht aus dem oberen doppelwandigen weiteren Teil a, dem

¹⁾ Oberer lichter Durchmesser etwa 7,5 cm, Höhe 5,5 cm

eigentlichen Elektrolysiergefaß, dessen Wandung durch Wasserzufuhrbei 1 und Wasserabfuhr bei 11 gekühlt wind und dem zylindrischen einwandigen Ansatzstuck b In letzteres wind der 18 mm starke Stab k aus Acheson-Graphit durch Untwickeln mit Asbestschnur d eingedichtet Vennittels eine durch daß Statur f gehätenen Klemme v wird der Oten bei b gefaßt Das Stativ tragt auch die Stromzuleitungsschiene s für die untere Kohle, die Kathode Die Anode m, welche dieselben Dimessionen wie die Kathode besitzt, wird von der



Reguliervorrichtung r getragen, die ihrerseits an einem zweiten Stativ befestigt ist

Nachdem mån die Anode an ihrem unteren Ende mit einigen Langsriefen versehen hat, welche das Eintweichen des bei der Elektrolyse auftretenden Chlors erleichtern und dadurch das Auftreten stark spannungwerbiauchender Gashaute nach Art des Leidenfrostschen Phanomens, das sogenanne Anodenphanomen, verhindern sollen, wird sie senkrecht über der Kathode eingestellt und nun zwischen beide — nach guter Remigung ihrer Oberflachen — ein 35 min langes und 8 mm dickes Stabchen q von Acheson-Graphit festgeklemmt

Man schmilzt nun in einem besonderen eisernen Tiegel über freiem Feuer zwecks Verdichtung eine großere Portion Bleichlorid, zerkleinert nach dem Erkalten den Schmelzkuchen und fullt damit den Muthmannschen Ofen so weit, daß das Graphitstabehen vollig hedeckt ist. Jetzt lakt man einen schwachen Strom des Kuhlwassers an, schaltet einen Strom von 100 Ampere ein und sorgt durch Nachtragen von Schmelzgut dafur, daß das Gluhstabchen bedeckt bleibt Nach 7 his 10 Minuten ist der Ofen mit einer hinreichenden Menge der Schmelze erfullt, und die Elektrolyse kann beginnen Nachdem man den Kuhlwasserfluß etwas verstarkt hat, wird die Anode ein wenig herausgeschraubt, das Gluhstabchen mit einem Poizellanspatel beiseite gestoßen und durch eine Zange entfernt Sofort beginnt der elektrochemische Prozeft, der darin besteht, daß sich an der unteren Kohle Blei abscheidet, an dei oberen Chlor entwickelt wird. Schnell stellt man vermittels des Regulierwiderstandes und durch Senken der Anode auf eine zwischen 80 und 100 Ampere liegende Stromstärke ein, die man moglichst wahrend des ganzen Versuches kon-Gleichzeitig notiert man die Zeit des Beginns der Elek-Die Anode soll etwa 2 cm tief in das Bad eintauchen Damit das dauernd der Fall ist, muß von Zeit zu Zeit etwas Schmelzgut nachgetragen werden

Nach einer halben Stunde unterbricht man den Strom durch Herausschrauben der Anode und laßt erkalten Der Inhalt des Ofens kann dann veinmitels der Kathode herausgestoßen werden Das Blei wird vom Chlorid mechanisch getiennt und gewogen Da nach

$$Pb - 2F = Pb$$

26,86 Amperestunden 103,45 g Blei abzuscheiden vermogen, so ist, wenn x Amperestunden geflossen und y g Blei erhalten worden sind, die Stromausbeute

Erlaute ung Wahrend der Elektrolyse wird das "mempfindlichere Vollmeter V_2 eingeschaltet, es zugt eine Spannung von 8 bis 10 Volt Ummittelbar nach dem Ausschalten des Stromes schließe man das empfindliche Voltmeter V_3 an, es wird eine Spannung von 1,3 Volt angeben, eine Große, die der Zersetzungsspannung des Bleichlorides entspricht Der Vergleich dieser beiden Spannungsablesungen zeigt uns, daß der weitaus großte Teil dei elektrischen Energie zur Heizung, also für 1 w. aufgewendet wird

Die wahrend des Versuches aufiechterhaltene Wasserkuhlung 1) bewirkt, daß die Innenwande des Ofens bestandig mit einer Kruste festen Bleichlorides überzogen sind, so daß die Elektrolyse des Schmelzflüsses gewissermaßen in einem Gefaß aus festem Bleichlorid vorgenommen wird Dieses hier beautzten Prinzippes wird man sich bei einer fabrikatorischen Durchfuhrung nicht nur von schmelzflüssigen Elektrolysen, sondern auch von elektrothermischen Prozessen immer dann bedienen, wenn sich kein Gefäßmaterial finden läßt, welches auf die Dauei der Einwirkung des Schmelzgutes oder der sersbinnizienen Stoffe widersteht

Man kann den Ofen an seinem Boden mit einem Abstichtubus versehen und diesen wahrend des Versuches durch einen mit Asbest-schnur umwrickelten Glasstab verschließen, der es gestattet, das Blei flussig abzuzapfen So unerlaßlich eine solche Vorrichtung für einen Dauerbetrieb ist, so ist doch hier von derselben abgesehen worden, weil lediglich die abgestochene Menge Blei bei einem kurz andauernden Versuch kein Urteil uber die Stromausbeute zuläßt, indem verhaltinsmäßig wiel Blei im Ofen zu uckbleiben wurde

Es ist schließlich noch darauf hinzuweisen, daß der Veisuch wegen des entwickelten Chlors unter einem gut wirkenden Abzug auszufuhren ist

2. Aufgabe. Herstellung von Magnesium.

Vorbemerkung Als Ausgangsmaternal fur die elektrolytische Herstellung des Magnesiums eignet sich nur seine Verbindung mit dem Chlor Das Magnesiumchlorid erhalt man aus seiner wassingen Losung stets kristallwasserhaltig, als MgCl₀6 H₀O Beim Erhitzen bis auf etwa 180° verliert es 4 H₁O, bei hoherer Témperatur gehen die letzten Wassermolekule nicht fort, ohne daß durch die Vorgangs MgCl₄+H₁O ≃ MgCl (OH)+HCl, bzw MgCl (OH) ≃ MgO+HCl eine erhebliche Umwandlung in basisches Salz bzw Oxyd eintritt Dem kann man, wie die Gleichungen lehren, dadurch begegnen, daß man die Entwasserung in einem Strom von Salzsauregas oder bei Gegenwart von Chlorammonium vormimit, welches bei der Temperatui, bei welcher die Einwirkung des Wasserdampfes hervortrit, verdampft und dabet dissoziaret NH₂Cl ≃ NH₃+HCl. Es bedarf, um diese Wirkung des Chlorammoniums zu sichern, davon mindestens

Die Kuhlung ist gerade recht, wenn das Wasser beinahe siedend ablauft
Erich Müller, Elektrochem Praktikum

1 Mol auf 1 Mol MgCl₂. Zum Teil wirkt es hierbei wohl auch in dem Sinne, daß es die Temperatur der Entwasserung heiabsetzt

Letztere Funktion verrichtet nun auch das Chlorkalium Deshalb, wie auch aus anderen, später zu nennenden Grunden, zieht man vor, an Stelle von zeinem Chlormagnesium den Kainallit KCl, MgCl, 6 H₂O als Ausgangsmaterial für die Magnesiumdarstellung zu benutzen. Er schmilzt bei Atmospharendruck unterhalb 160° zu einem Gemisch von KCl und MgCl, 2 H₂O, dessen weitere vollige Entwasserung bei wesentlich niederer Temperatur vor sich geht als die des reinen Magnesiumchloridhydrates Verfahrt man vorsichtig beim Erfutzen, so kann man ohne erhebliche Hydrolyse die Entwasserung durchfuhren

Der Karnallit, sowohl der naturlich vorkommende wie auch der aus der Losung des Rohkarnallits technisch auskristallisierte, enthalt meist gewisse Mengen Magnesiumsulfat. Bei der schmelzflussigen Elektrolyse setzt sich dieses mit Magnesium nach Mg + MgSO, ---2 MgO + SO, um, und die dabei entstehenden Hautchen von MgO verhindern die durch den Strom abgeschiedenen, im Elektrolyten herumschwimmenden kleinen Tropfchen geschmolzenen Magnesiums. sich zu großeren Kugeln zu vereinigen. Da erst in solcher Gestalt das Magnesium aus der Schmelze zu gewinnen ist, muß man für die Elektrolyse den Karnallit von Sulfaten befreien. Dies geschieht dadurch, daß man nach geschehener Entwasserung das Salzgemisch auf Rotglut bringt und etwas Holzkohlenpulver, Sagespane u dgl einruhrt Das Zusammenballen des abgeschiedenen Magnesiums unterstutzt man noch besonders durch Zugabe von etwas Fluftspat. der die Oberflachenspannung der Schmelze erheblich steigert und damit deren Sonderung vom geschmolzenen Metall sehr erleichtert

Versuch 69.

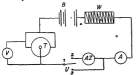
Nach dem Gesagten muß der Elektrolyse eine sorgfältige Vorbereitung des Elektrolyten vorausgehen

a) Die Entwasserung und Reinigung des Karnallits Da der Rohkarnallit wel Chlornatirum enthalt, welches durch Verminderung des spezifischen Gewichtes ein Aufsteigen des Magnesiums zur, Anode und damit eine Verschlechterung der Stromausbeute bewirkt, benutzt man besser den durch einen Kirstallisationsprozeß gereinigten Salzdefürter Karnallit, der zudem verhaltnismaßig wenig Sulfat enthalt Man schmitzt zumachst etwa 1½ kg desselben in einem eisernen

Topfe ein Dabei gibt die Schmelze reichlich Wasserdampf ab und wird allmahlich wieder fest. Unter kräftigem Umruhren mit einem blanken eisernen oder einem starken Porzellanspatel führt man die anfangliche Schmelze in eine fünlichst trockene brockelige Masse uber, die aus KCI MgCl. HaO besteht. Nach etwa 11/2 Stunden hat man 1.2 kg derselben gewonnen, die man nach geringem Abkuhlen in eine trockene, gut verschließbare Buchse fullt. Diese Maßnahme wird so oft wiederholt, his man 2 his 3 kg hat. Zur volligen Entwasserung tragt man sie in einen großen Graphittiegel ein und erhitzt diesen langsam im Kohlenfeuer Das Salzgemisch schmilzt und gibt unter Aufschaumen noch weiter Wasser ab. Man muß dahei den Tiegel nicht zu weit füllen, um ein Überschaumen zu verhindern lst die Masse niedergeschmolzen, so tragt man neues Material nach. bis der Tiegel großtenteils mit Schmelze gefüllt ist. Man fügt nun weiter 1 his 2% von deren Gewicht an genulvertem Flußspat hinzu und laft die Temperatur des bedeckt gehaltenen Tiegelinhalts auf Rotglut steigen. Jetzt rührt man mit einem Stabe aus Acheson-Graphit etwa 10 g Holzkohlenpulvei ein, laftt die Schmelze sich wieder klaren, nimmt eine Probe heraus und untersucht sie auf Sulfat 1st solches noch anwesend, so wiederholt man den Kohlenzusatz Wenn alles Sulfat beseitigt und die Schmelze zur Klarung insgesamt etwa eine Stunde auf Rotglut geblieben ist, hebt man den Tiegel aus dem Ofen und gießt die Schmelze, erforderlichenfalls nach Entfernung etwa gehildeten Schaums von ihrer Obeiflache, vorsichtig von dem am Boden abgesetzten. Magnesiumoxyd enthaltenden Schlamme ab Soli die Elektrolyse alsbald vorgenommen werden. so giefit man sofort in den Elektrolysiertiegel, andernfalls auf ein gut abgeschmirgeltes Eisenblech, zerschlagt die annähernd erkaltete Masse und bewahrt sie in gut schließenden Buchsen bis zur Vornahme der Elektrolyse auf

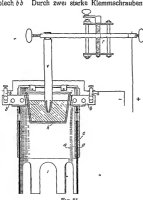
Um den Graphttlegel nach Weggießen des in ihm gebliebenen Schlammes zu spateren Versuchen wieder verwenden zu konnen, hebt man ihn unter Luffabschluß auf Man stellt ihn dazu auf ein starkes Eisenblech, stulpt einen Emailletopf oder ein großes Becherglas über ihn und umgibt dessen unteren Rand mit einen dicken Schicht trockenen Sandes Unterlaßt man diese Maßnahme, so zieht das am Tiegel haftenbleibende Chlormagnesium Wasserdampf aus der Luft an, die entstehende Losung durchdringt die Tiegelwande und beim Wiederanheizen wie den diese zersprengt

b) Die Elektrolyse des Karnallits * Schaltungsskizze 31.



- B Stromquelle 12 bis 14 Volt W Regulierwiderstand(S 34) A Amperemeter
 - bis 200 Ampere
 V Voltmeter bis 10 Volt
- V Voltmeter bis 10 Volt AZ Amperestundenzahler,
 - * 20 bis 200 Ampere (S 28) U Wippe (S 12)
 - U Wippe (S 12) T Elektrolysiergefaß Fig 81

Zur Aufnahme des Elektrolyten und zugleich als Kalhode dient der gußeiserne, etwa 10 cm hohe und 10 cm weite Topf k Zum Zwecke der Stromzufuhrung erhalt er unter seinem oberen Rande nach sorgsamem Blankfeilen der Eisenoberflache zwei ihn je im Halbkreise umgebende Bander aus 0,5 bis 1,0 mm starkem Kupferblech bb Durch zwei starke Klemmschrauben ss weiden diese fest



und so an den Tiegel gepreßt Mit der unteren Kante dieser Kupferbander wird der Tiegel in zwei Schlitze des oberen Randes eines aus Bisenblech hergestellten, zvlindrischen Ofens c gesetzt (Hohe etwa 36 cm, Durchmesser 14 cm) Diesei ist auken und innen mit Asbestpanhe a a verkleidet und hat am unteren Rande mehrere Ausschnitte i, duich welche die Gaszuleitung zu den unter dem Tiegel auf zn stellenden Riennern und die Luftzufuhr fur diese hindurchgeht Man verwendet große Teclubrenner, deren Gaszufuhrung mit einem angeloteten Stuck Blesrohr so weit verlangert ist, daß ihre Verbindung mit Gummischlauch sich außerhalb des Ofens befindet. Benutzt man alsbald die finsch entwässerte, noch schmeizflussige Salzmasse, so hat man iste mit einem Brenner auf heller Rotglitt bei 700 bis 750° zu erhalten, muß aber das erkaltete Salz erst eingeschniolzen werden, so nimmt man hierfur einen zweiten Brenner zu Hilte und halt den Tegel naturlich wahrend des Einschmelzens bedeckt Der Ofen mit Tiegel wird mit Rucksicht auf die bei der Elektrolyse eintretende starke Chlorentwicklung unter einem gut ziehenden Abzuge aufgestelt!

Ist die Schmelze auf Rolgiut gebracht, so senkt man den am unteren Ende genetten, als Anode dienenden, etwa 25 mm statken Kohlenstab v mit Hilfe der Reguliervorrichtung r ein und schließt damit den durch den starken Regulierwiderstand W (Schaltungsskizze) und das Amperemeter A gehenden Strom An der Wippe U wird zunachst I mit 3 verbunden, so daß der Strom nicht durch den Zahler geht

Die anfangliche Stromstarke soll 100 Ampere betragen Dabei bedeckt sich zunachst der Elektrolyt mit feinblasigem Schaume, indem noch vorhandenes Wasser zerlegt wird Nach einiger Zeit, meist 10 bis 20 Minuten, erscheint der klarfließende Elektrolyt mit reiner Oberflache, und große Blasen von Chlor entweichen an der Anode Jetzt schaltet man durch Verbindung von 1 mit 2 an der Wippe U den Zahler AZ ein, reguliert den Strom auf 120 bis 130 Ampere, wobei die Klemmspannung etwa 8 Volt betragt, und benutzt insgesamt 180 bis 200 Amperestunden auf ie 1000 g Schmelze Wahrend der Elektrolyse beginnen, etwa 1/2 Stunde-nach Einschalten der proferen Stromstarke, einzelne Kugeln von Magnesium an die Oberflache zu steigen, wahrend der Hauptteil desselben am Boden und an den Wandungen des Tiegels verbleibt Man schopft die aufgestiegenen Kugeln, damit sie nicht an der Anode wieder verbrennen, mit einem aus dunnem Eisenblech gebogenen, an einem Glasstabe angedrahteten Loffelchen vorsichtig, ohne die Schmelze aufzuruhren, heraus und sammelt sie in einem Eisenschalchen

Zur Beendigung der Elektrolyse dreht man die Anode aus der Schmelze und ruhrt letztere, ohné den Brenner zu entfernen, mit einem vorgeheizten Glasstabe gut durch, um das Magnesium von den Tiegelwandungen zu entfeinen, und die zahlreichen einzelnen Metalltrofichen moglichst zu großeren Kugeln zu vereinigen, und schopft diese, die man in der rotgluhenden Schmelze gut sieht, so vollstandig wie moglich heraus Die Schmelze greißt man dann auf ein mit aufgebogenem Rande versehenes Eisenblech, zerschlagt sie nach dem Erkalten und liest die zahlreichen in ihr noch verteilten Magnesiumkugelichen heraus Man wascht das erhaltene Magnesium mit Wasser und Alkohol, trocknet es schnell und bestimmt nach seinem Gewicht und den Angaben des Amperestundenzahlers und Vollmeters Strom- und Einergreausbeite Wilf man das Magnesium zusammenschmelzen, so gelingt dies leicht in einem kleinen Graphittegel, den man gut bedeckt halt mit Hilfe eines oder mehrerer größer Teclübrenner

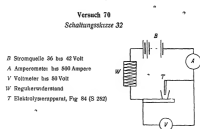
Erlauterung Die Stromausbeute an Magnesium wird bei guter Durchfuhrung dieser Arbeitsweise zu etwa 50 bis 58 % gefunden Die Verluste berühen darauf, daß einerseits Teile des abgeschiedenen Magnesiums an der Anode wieder in Chlormagnesium übergehen, und daß andrerseits in erheblichem Maße fein verteiltes Magnesium sich der mechanischen Abtrennung aus der Schmelze entzieht Diesei Betrag ist für gleiche Schmelzmassen bei bestimmter Temperatur etwa der gleiche. Je weniger daher Strom auf diese angewandt wird, ign so geiinger ist die Ausbeute an gewinnbaiem Magnesium Die oben gegebene Vorschift der Anwendung von 180 bis 200 Ampei estunden auf 1000 g Elektrolyt führt zu einer Aufarbeitung von etwa 2/8 von deren Magnesiumgehalt Daruber hinaus darf man nicht gehen ohne großere, wohl auf Mitabschneidung von Kalium beruhende Ausbeuteverluste Will man mit besserer Stromausbeute arbeiten, so bleibt nur ubrig, im Bade durch zeitweisen Zusatz von entwassertem Chlormagnesium einen konstanten Gehalt Bei solcher, über langere Zeit fortgesetzten aufrechtzuerhalten Arbeitsweise kann die Stiomausbeute an Magnesium leicht auf 75% gesteigert werden Nur reines Chlormagnesium zu benutzen, emofiehlt sich nicht, da sein Schmelzpunkt erst bei 708° liegt, auch seine Fluchtigkeit ist nicht unerheblich Beides wird durch Chlorkalıum herabgesetzt

Wiching für die Stromausbeute ist bei obiger Arbeitsweise auch die Innehaltung der richtigen Temperatur Als untere Grenze gilt der Schmelzpunkt des Magnesiums, 68% C Wrd diese nicht erreicht, so scheidet sich das Metall äls schwammige, die ganze Schmelze durchsetzende Masse ab Die obere Grenze ist dadurch gegeben, daß bei 850° schon leicht der "Anodeneffekt" infolge ungenugender Benetzung der Kohle durch die Schmelze eintritt und oberhalb 900°

noch die Gefahr einer starken Aufnahme von Eisen in das Magnesum hinzukommt Innerhalb diesei Grenzen wird man wegen der eint steigender Hitze wachsenden Wiedervereinigung des Magnesiums mit dem Anodenchlor die Badtemperatur so weit dem Schmelzpunkt des Magnesiums nahern, daß noch leicht dessen Vereinigung zu großeren Tropfen erfolgt Das ist erfahrungsgemäß eine solche von 700 bis 750° Der Leiter des Praktikums titt daher gut, ehe er den richtigen Grad der Rofglut durch den Augenschein beurtellen kanz zunachst die Magnesiumdarstellung durch ein in einem Porzellanrohr in die Schmelze gesenktes Le Chateliersches Thermoelement zu überwachen

3. Aufgabe. Herstellung von Aluminium.

Vorbemekung Bei der Herstellung von Aluminium handelt es sich im die elektrochemische Zerlegung von Tonerde, die in geschmolzenem Kryolith, 3 NaF Alfa, gelost ist, in Aluminium und Sauerstoff Fur die Elektrolyse gebrauchen wir Gleichström von etwa 12 bis 14 Volt und 200 Ampere, wahrend das Einschmelzen naturlich auch mit Wechselström vorgenommen werden kann



Als Schmelzgefaß dient ein Tiegel aus kunstlicher Köhle (10,5 cm Höhe, öberer außerer Durchmesser-12 cm, unterei 9 cm, Wandstarke 1,8 cm), den man in den auf S 251 beschriebenen Köhlenblock, Fig 83 u 84, einsetzt und mit Steinen und Sand umgibt. Ei bildet gleichzeitig die Käthode. Als Anode wurd ein 32 cm dicker Köhlenstab benutzt, der vermittels der Reguliervorrichtung Fig 84 (S 252) in den Tiegel eingefuhrt werden kann

Zwischen Regulierkohle und Tiegelboden klemmt man ein dunnes Statchen aus Liechtbogenkohle und schaltet einen Strom von 200 bis 300 Ampere ein Das Stabchen muß daber zur Weißglut erhitzt werden Die Spannung, die es aufminnt, hangt von seinem spezifischen Widerstand und den Dimensionen ab Hat man als Stromquelle keine Maschine mit variabler Spannung, so bedarf es bei diesem Versuche eines Regulierwiderstandes

Man schmilzt nun unter Bedeckthalten des Glühstabchens so lange Kryolith ein, bis der Tiegel zu etwa ⁹/₈ vollgeschmolzen ist und gibt schließlich noch etwa 10 g Al₂O₈ lunzu, die man gut einrührt (Dieses Einschmelzen kann auch mit dem Lichtbogen geschehen)

lst alles in Fluß, so wird die Anode etwas herausgeschraubt, wodurch das Wideistandskohlestabchen nach oben steigt (man enternt es mit einer Zange) und die Elektrolyse beginnt Man stellt den Strom auf 200 Ampere ein, wobei eine Spannung von ca 8 Volt zwischen Anode und Kathode beobachtet wird. Wenn alles in Ordnung ist, mussen an der Anode blaue Flammichen von verbrennendem Kohlenoxyd zu beobachten sein.

Fur das Gelingen des Versuches ist es wesenflich, daß in bestimmten Zeitabschnitten dem Bade Tonerde zugesetzt wird Rechnien wir damit, daß der Versuch 1½ Stunde mit 200 Ampere geht, daß also 300 Amperestunden aufgewendet werden, so konnten theoretisch rund 100 g. Alumnnum abgeschieden werden

$$AI - 3F = AI$$

welche etwa 190 g Al-Q, benotigen Die Erfahrung hat gelehrt, daß man wengstens bei den hier obwaltenden kleinen Dirmensionen im besten Falle mit 50 % Stomausbeute rechnen kann, so daß wir mit 100 g Al-Q, auskommen Da zu Beginn schon 10 g davon zugegeben sind, so sind alle 10 Minuten 10 g einzutragen und jedesmial gut einzuruhren Wein man namlich von allem Anfang an die gesamte Tonerde eingebt, so beobachtet man zwar eine ruhige Elektrolyse, aber man findet nach Schluß derselben keinen Alumnium-regulus vor Die Kathode erscheint vielmehr stark angefressen und über ihr befindet sich nach dem Erkalten eine tielschwarze Masse, in der sich das Metall in feinster Verteilung findet Wahrscheinlich wird die Schmelze durch reichlichen Gehalt an Tonerde spezifisch

zu schwer, so daß das Alummum sofort nach seiner Abscheidung emporsteigt und an der Anode wieder verbrennt. In diesem Falle kann man an der Anode auch nur zu allem Anfang Kohlenoxydflämmichen, spater nicht mehr sehen

Hat man dagegen in der Schnielze überhaupt keine Tonerde, besteht dieselbe ausschließlich aus Kryolith, so tritt der sogenannte Anodeneffekt ein, dit is bildet sich an der Anode ein Widerstand aus, der den Strom mederer Spannung nur noch mit geringer Starke passieren laßt. Erzwingt man aber durch Steigerung der Spannung die ursprungliche hohe Stromstarke, so entstehen Lichtbogen die, jedenfalls durch lokale Überhitzung, reichliche Verdampfung des Kryoliths hervorrufen.

Deshalb verfahren wir eben so, daß wir zu Beginn nur eine kleine Menge Al₂O₈ einfugen, den Rest erst im Verlaufe der Elektrobyse in dem Maße, wie die Toneide durch elektrochemische Zerlegung verschwindet Da man von vornherein die Stromausbeute, d h die in der Zeiteinheit zersetzie Menge Al₂O₅ nicht kennt, so ist es nicht ganz leicht, den Zusatz in der richtigen Weise zu regulieren Man gebe die Tonerde lieber etwas zu langsam als zu schnell zu, ein Mangel daran gibt sich söfort durch den Anodeneffekt zu erkennen, den man durch kurze Stromunterbrechung und Einrähren von Al₂O₃ beseitigen kann

An die oben vorgeschriebene Stromstarke braucht man sich nicht angstlich zu halten Bei Bemessung ihrer Größe ist der Gesichtspunkt maßgebend, das Bad flussig zu erhalten, ohne es zu stark zu überhitzen Wie gesagt kann man sicher sein, daß der Versuch richtig verlauft, wenn man an der Anode bestandig einen Kranz von Kohlenoxydflammichen aufleuchten sieht!

Nach Verlauf der angegebenen Zeit laßt man erkalten, nimmt die Masse aus dem Tiegel und sucht das Aluminium moglichst vollständig zu isolieren und zur Wagung zur bringen Die Stromausbeute wird unter Zugrundelegung der Annahme beiechnet, daß 26,86 Amperestunden (beiechnet aus Stromstarke und Zeit) 9 g Al abzuscheiden vermogen

F ELEKTROTHERMISCHE PROZESSE

Voibemerkung Bei den Versuchen mit dem elektrischen Ofen handelt es sich um die Erzeugung hohei Temperaturen durch den elektrischen Strom, bei denen entweder gewisse eigenartige Reaktionen z B Carbidbildung oder Reduktionen von Oxyden zu ge-

schmolzenen Metallen oder Metallorden mit hohem Schmelzpunkt verlaufen Von den verschiedenen Moglichkeiten, elektrische Energie in Warme umzuwandeln, kommt für unsere in Aussicht genommenen Übungsaufgaben nur die Lichtbogenerhitzung in Betracht. Um damit hohe Temperatur zu grhalten, muß elektrischer Strom von entsprechender Leistung zur Verfügung stehen. Die Leistung stellt sich dar als ein Produkt aus Spannung und Stromstarke. Für den Betrag der erzeugten Warme ist es also gleichgöllig, ob man mit hoher Spannung und kleiner Stromstarke oder mit kleiner Spannung und hoher Stromstarke arbeitet, wenn nur ihr Produkt dasselbe ist

Zwecks Erreichung einer moglichst höhen Temperatur mit einer gegebenen Energiemenge gilt es aber, dieselbe auf tunlich kleinstem Raum zu konzentrieren und das gelingt besser mit einem Bogen medriger Spannung und höher Stromstarke

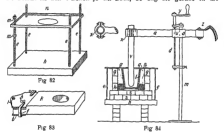
Bei der elektrischen Erhitzung fester, hochschmelzender Materialien benutzt man meist das Schmelzgut selbst als eine Elektrode. so daß der Bogen von dei Gegenelektiode direkt auf dieses übergeht und gleichzeitig eine Widerstandserhitzung stattfindet diesen Fall sind selbst Bogen von nur 100 Volt unvorteilhaft. Es tritt lokale Überhitzung ein und vor allen Dingen ist es nicht moglich, einen hochgespannten Lichtbogen dauernd auf die Schmelze zu lenken, vielmehr springt er leicht über dieselbe nach der Tiegelwandung uber, so daß nur ein Teil der zugeführten Energie der Schmelze zugute kommt Denn selbst bei gewohnlichei Temperatur nichtleitende Tiegel konnen bei den hier auftietenden Temperaturen eine beträchtliche Leitfähigkeit erhalten, ebenso die über der Schmelze befindliche, mit Dampfen erfullte Luft. Das haufige Mißlingen von elektrischen Schmelzversuchen liegt vielfach an der Verwendung einer zu hohen Spannung 36 bis 42 Volt sind am geeignetsten speziell fur Laboratoriumsversuche eine Leistung von 12 bis 15 Kilowatt mehr als ausreicht so benotigt man keine hoheren Stromstarken als 300 bis 500 Ampere

In der Technik wird wegen der zur Fortleitung benotigten dunneren Kabel der Strom vom Ort der Eizeugung nach dem des Verbrauchs meist in Gestalt von Wechselstrom mit betrachtliche Spannung herangeführt Da sich dieser leichter und billiger in Wechselstrom als in Gleichstrom der benotigten niedrigen Spannung transformieren läßt, so wird man immer suchen, einen Schmelzprozef mit Wechselstrom durchzuführen — Bei der von uns vorzesehenen Einrichtung des Laboratoriums haben wir vorausgesetzt.

daß Anschluß an das Stadtstromnetz vorhanden ist Liegt Stadt-Gleichstrom vor, so sind wir wegen dessen zu hoher Spannung auf das Arbeiten mit der Batterie angewiesen, falls kein Umformer mit entsprechender Leistung vorgesehen ist Bei Stadt-Wechselstrom kam man aber auch dinekt mit diesem unter Zuhilfenahme eines Transformators arbeiten, es muß nur dafür gesorgt sein, daß der Strom mit einer Leistung von 15 KW bis zum Laboratorium heranreführt ist (also bei 110 Volt mit Kabel für etwa 150 Ampere)

Da es sich um elektrothermische Prozesse handelt, so ist es ia theoretisch für die Erwarmung gleichgultig, ob wir Gleich- oder Wechselstrom haben Praktisch abei zeigen sich gewisse Unterschiede Sofern wir Wechselstrom direkt von der Stadtleitung unter Einschaltung eines Transformators benutzen, konnen wir den Versuch beliebig lange Zeit fortsetzen, mit Gleichstrom von der Batterie nicht. I'm auch bei Gleichstrom nicht an die Zeit gebunden zu sein, bedarf es eines von Stadtstrom betriebenen Umformers Freilich spielt dieser Unterschied bei den Übungsaufgaben keine Rolle, da dieselben nur so lange Zeit in Anspruch nehmen, daß eine Batterie mit 42 Zellen à 300 Amperestunden, wenn sie frisch geladen ist, vollstandig ausreicht. Mit Gleichstrom, sei es nun, daft derselbe der Batterie oder einem Umformer entnommen ist arbeitet es sich im allgemeinen angenehmer, weil trotz schwankender Stromstarke die Spannung viel konstanter ist als bei Wechselstrom, den man dem Transformator entrummt

Den elektrischen Ofen Fig 82 bis 84 laßt man stets durch den Praktikanten mit Hilfe einigei vorhandener Materialien aufbauen Dies geschieht z B in folgender Weise Ein 5 cm dickes quadratisches Holzbrett, besser noch eine Sandstein- oder Chamotteplatte, von 70 cm Seitenlange wird auf einigen Chamottesteinen etwas erhoht aufgestellt (h in Fig 82 und Fig 84) In den 4 Ecken des Brettes befinden sich vier 1 cm dicke Eisenstabe e von 68 cm Lange eingeschraubt, welche ein Gewinde und iedes 2 Muttern m besitzen Auf dieses Brett legt man zunachst ein oder zwei Lagen Chamottesteine (s in Fig 84) und auf diese einen Block aus Acheson-Graphit oder gutleitenden Retoitengraphit k von der Form dei Fig 83, er ist 6 cm dick, 20 cm breit, 36 cm lang und besitzt ein etwas nach unten konisch sich verlungendes Loch von oberem Durchmesser 11,5 cm In dieses setzt man durch Diehen einen Tongraphit- oder Kohletiegel t fest ein, wobei man ieden etwa vorhandenen Zwischenraum durch Einstopfen von Graphitstaub verschließt. An der einen Schmalseite ist der Block etwas dunner. Hier werden zwei starke Eisenbleiche. D mit Eisenbugel f und Flugelschraube angeschraubt Das obere Bleich einhält ein Loch i mit starker Schraube und Mutter und dient dem Kabelanschluß Nunmehl umbaut man den Tiegel mit Chamottesteinen g und fallt die verbleibenden Zwischenraume mit Quarzsand oder Chamottepulver q., als Warmeschutz aus Dann schraubt man in die 4 Eisenstabe je eine Mutter m Ste dienen als Halt für die starke quadratische Eisenplatte n, von 52 cm Seitenlänge, sie besitzt an den 4 Ecken ei ein Loch, so daß sie gerade in die



4 Eisenstabe paßt Man dreht die 4 Stabmuttern so weit nach unten, daß das Eisenblech imt seinem mittleren Loch gerade auf die Tiegeloffnung zu liegen kommt, und schraubt es mit 4 weiteren Muttern von oben fest Das Blech ist an seinen Kanten etwa 4 cm nach oben umgebogen und dient als Aufnahmeteller fin die zu verschmelzenden Mateiralien Ferner soll es die wahrend des Prozesses aus dem Tiegel herausliegenden Bestandteile zuruckhalten und ermoglichen, dieselben wieder zuruckzubefordern Wiewohl man auch ohne ein solches Blech auskommen kann, ist es doch gut, von seiner Verwendung nicht abzusehen, um den Lernenden an moglichst sorgfaltige Ausnutzung seinet Mateiralien zu gewohnen

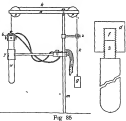
Der Ofen wird, so wie beschrieben, derart unter eine Reguliervorrichtung für die Kohlenelektrode v Fig 84 aufgebaut, daß diese genau in die Mitte des Tiegels hineinragt Die Kohlenstabe werden für die zu verwendenden Stromstätken von bestimmter Dicke von den Fabriken geliefert Bei den kurz andauernden Laboratoriumsversuchen kann man sie indessen gut 25% mehr belassten "Die Tiegel mussen zur Kohlenelektrode in einem bestimmten Größenverhaltnis stehen Als Anhaltspunkt kann die naturlich nur für Versuche gultige Angabe dienen, daß der innere Tiegelboden den zweibis dreifachen, die obere Tiegeloffnung den drei- bis vierfachen Durchmesser der Kohlenelektrode haben soll

Die Reguliervorrichtung kann verschiedene Form besitzen In Fig 84 besteht dieselbe aus dem 3 cm dicken vertikalen Eisenstab m mit dem horizontalen eisernen Elektrodentiager a, der einen quadratischen Querschnitt von 5,2 cm Seitenlange hat Er besitzt bei o und u ie eine Bohrung, o ist glatt und dient als Fuhrung, u enthalt eine Schraubenwindung Durch sie ist der ebenfalls mit Schraubenwindungen versehene 16 mm dicke Stab d geführt. Dieser kann durch die mit einem Holzgriff versehene Kurbel v gedreht werden. wodurch eine Hebung und Senkung des Elektrodentragers bewerkstelligt wird Der Elektrodentrager besitzt die links in der Aufsicht herausgezeichnete Elektrodenfassung x. deren Konstruktion aus der Zeichnung verstandlich ist Durch Einlegen von Messingbacken ist sie für Elektroden verschiedenen Durchmessers zu verwenden (Man kann sich auch hier der unten beschriebenen und in Fig 85 d gezeichneten Graphitmutter bedienen) Rechts bei z kann mittels Schraube und Mutter die Lasche der Elektrodenzufuhrung befestigt weiden -

Billiger und fur unsere Zwecke hinreichend ist eine andere Reguliervorrichtung Fig 85 Sie besteht aus einem vertikalen Eisen-

stab m (ca 160 cm lang), der oben einen eisernen Querbalken a mit 2 Rollen r tragt Über diese lauft eine eiserne Kette k, an deren einem Ende die Elektrode v, an deren anderen Ende das Gegengewicht g hangt. Der Elektrodenhalter besteht hier aus einer eisernen, besser kupfennen Kapsel 6

Um Elektroden verschiedener Dicke mit derselben fassen zu konnen, ist in



sie gut passend ein Zylinder aus Acheson-Graphit d eingelassen und mit Schrauben von der Seite festgehalten In demselben befindet sich, wie aus dem in Pig 85 rechts herausgezeichneten Langsquerschnitt zu erkennen ist, ein mit Schraubengewinde versehenes zylindrisches Loch 7, in welches sich Kohlenstabe verschiedenster Dimensionen eindrehen lassen, wenn man sie mit einem out passenden Schraubenschaft s versieht. In der Zeichnung ist aus Grunden der Verstandlichkeit die Elektrode nicht ganz eingeschraubt, was naturlich geschehen muß Die Zuleitung des Stromes ist aus der Fig 85 ersichtlich Ihre Puhrung erhalt die Elektrode durch das Eiseniohr y Man kann die Fuhrung aber auch dadurch bewerkstelligen, daß man die Elektrodenfaßkapsel statt mit einem Haken, wie in Fig 85, mit einem starken Eisenstab versieht und diesen durch ein naturlich entsprechend dunneres, aber sonst gleichartig wie v angeordnetes Rohr gehen lafit Damit die Elektrode fur gewisse Zeit in einer bestimmten Hohe gehalten werden kann, lauft die Kette, an welcher das Balanziergewicht hangt, in einem Rohr mit Stellschraube z Der vertikale Stab m der Reguliervorrichtungen wird entweder in den Zementboden des Schmelzraums eingelassen, oder in einen schweren quadratischen transportablen eisernen Block eingeschraubt Im letzteren Falle ist man beim Arbeiten nicht an einen bestimmten Ort gebunden

Ist alles wie beschrieben hergerichtet, so wild die Stabelektrode so weit in den Tiegel gesenkt, daß sie von dessen Boden noch ca 1/scm absteht Danach verbindet man die Klemme eines bis 1000 Ampere zeigenden Strommessers mit der einen Stromanschlußstelle, die andere mit der Regulierköhle durch je ein Kabel und weiter die andere Anschlußklemme mit dem Köhlenblock, ferner schaltet man noch über Block und Regulierköhle vermöge zweier dunner Leitungsdrähte ein Voltmeter bis 50 Volt, und der Versuch kann beginnen. Es braucht wöhl nicht erst besonders darauf hingewiesen zu werden, daß je nach dem Arbeiten mit Gliech- oder Wechselstrom verschiedene Stromund Spannungsmesser benotigt werden.

Wenn man mit dei Batterie oder einer Maschine arbeitet, wird mit den Schnielzraum direkt neben die Raume legen, in denen sich jene befinden, schon um lange und kostspielige Leitingen zu ersparen Anschlußklemmen und Schaltvonichtungen bei der Akkumulatorenbatterie sollen sich dagegen im Schmelzraum selbst befinden, ebenso der Transformatoi fur Wechselstrom Die Kabel sollen so stark sein, daß sie daueind 300 bis 400 Ampere vertragen, damit sie leicht

255

biegbar sind, nimmt man aus mehreren geflochtenen Kupferdrahten bestehende, ein starkes oder mehrere schwache, die man in geeigneter Weise an den Schuhen vereinigt. Die Schuhe selbst 'fertige

man aus starkem Kupferblech und veisehe sie mit einem Schlitz (S 6), wermittels dessen man sie unter der Mutter an der Anschluß stelle einfach einschieben und festschrauben kann

Arbeitet man mit einer Spannung von 36 bis 42 Volt, so braucht man keinen Regulierwiderstand Zur Einstellung einer gewunschten Stromstarke genugt vielmehr vollstandig die Reguliervorrichtung für die Stabelektrode

Um das Auge vor dem grellen Lichte des Ofens zu schutzen und um von Zeit zu Zeit in denselben bineinsehen zu kon-

Fig. 86 nen, bedient man sich einer Brille mit schwaizen Glasern oder eines mit Handgriff versehenen Schutz- bzw Schaufensteis (Fig 86)

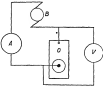
1. Aufgabe. Herstellung von Calciumcarbid.* " Versuch 71

Schaltungsskizze 33

B Stromquelle Maschine oder Transformator 36 bis 42 Volt bzw Akkumulatorenbatterie s Schaltungsskizze Nr 1 oder 2 (S 4 bzw 8), Schaltung für 42 oder 36 Volt

- A Amperemeter bis 1000 Ampere
- V Voltmeter bis 50 Volt
- O Flektrischer Ofen

von rotem Glase



Die Bildung des Calciumcarbids eifolgt nach dei Gleichung $CaO + 3C = CaC_2 + CO$

Man wagt 500 g gebrannten Marmorkalk ab und mischt ihn innig mit einer der Gleichung entsprechenden Menge Anthrazit. Beide Materialien sind zuvor auf 2 bis 3 mm Korngroße zu zeikleinern. Als Tiegel benutzt man einen Tongraphittiegel von 650 ccm Inhalt, in das Loch des Kohlenblockes (Fig 83 S 252) passend, als Stabelektrode eine hinrischend lange künstliche Kohle von 3,2 cm Durchmesser Man senkt die letztere so weit in den Tiegel, daß ein Kurzschluß entsteht umd halt bei einer Spannung von 34 bis 40 Volt durch ihre Regulierung die Stromstarke 5 Minuten auf 200 bis 300 Ampere, um den Tiegel anzuwarmen Danach tragt man langsam die Mischung ein in dem Maße, wie sie zusammenschmitzt, und unter moglichster Konstanthaltung der Stromstarke auf 300 Ampere Ist alles eingetragen und geschnolzen, so dreht man die Stabelektrode heraus und unterbricht dadurch den Strom Vorsichtshalber lose man noch ein Kabel von der Anschlußstelle

Nach dem Erkalten nimmt man den Ofen auseinander und entfernt das Schmelzprodukt aus dem Tiegel Man trennt das Carbid, das an seinem schon kristallinen Gefuge zu erkennen ist, vom Nichtcarbid und wagt es

Aus der Dauer des Schmelzversuches, der Stromstärke und Spannung ergibt sich die vernutzte elektrische Energie und man berechnet, wieviel man davon für ein gegebenes Qantum des gewonnenen Carbids gebraucht hat

Weiter 1st dann noch der Wirkungsgrad des Carbides zu bestimmen, d h zu ermitteln, wieviel Acetylen 1 kg Carbid zu liefern vermag Theoretisch ist dieselbe nach der Gleichung

$$CaC_2 + 2H_2O = Ca(OH)_2 + C_2H_2$$

gegeben und betragt 348,5 Liter (0° C, 760 mm Hg) In den Handel kommen Carbidsorten, die herab bis 270 Liter liefern Zur Bestimmung dient folgender Apparat (Fig 87)

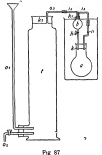
In das Kolbchen a wird das abgewogene Carbid, etwa 3 g, gegeben und der Stopfen k, in dem sich ein Tropftrichter b und das zweimal rechtwinklig gebogene Rohr i, befindet, gesetzt Bei geschlossenem Hahn h wird in b etwas Wasser gefullt und dann der Stopfen k, auf den Tropftrichter gesetzt, durch den die beiden Rohrchen i, und gehen i, und i, werden durch ein Stuck Gummischlauch verbunden und nunmehr der ganze Apparat in ein Becherglas mit kaltem Wasser gesetzt t ist ein etwas mehr als i Liter fassender Standzylinder mit Tubus am Boden, in Fig 87 im Verhaltnis zum Kolbchen a etwas zu klein gezeichnet Man kann hierzu einen sogenannten Trockentum benutzen Der Tubus tragt einen Stopfen mit dem Trichterrohi Q, und dem Hahnenrohr o. Der Turm ist oben geschlossen mit dem

Stopfen k_2 , der von Rohr o_2 durchsetzt ist Letzteres ist nicht ganz durch den Stopfen hindurchgesteckt und trägt am außeren Ende ein Schlauchverbindungsstuck — Bei geschlosenem Hahnrohr o_2 wird t mit gesatügter Chlormagnesiumlosung moglichst vollgefullt, der Stopfen k_2 aufgesetzt und nun noch durch o_1 so lange Losung ein-

gefullt, bis sie durch o_8 auslauft Man sorge dabei dafur, daß unter k_2 keine Luft zuruckbleibt, o_2 muß naturlich auch voll Losung sein

Nachdem der Zersetzungskolben konstante Temperatur angenommen hat, wird die Verbindung zwischen og und ig hergestellt, unter og ein Litter lassender graduerter Meßzylinder gestellt und die Hahne og und h, letzterer wenig, geoffnet, so daß Wasser von hach gedangen kann

Nach beendigter Zersetzung bringt man den Zersetzungskolben wieder auf die Anfangstemperatur, schließt o₈ und bringt die Niveaus von o₁ und f in eine Horizontale dadurch, daß man entweder aus dem Meßzylinder in das Trichterrohr



Chlormagnesumlosung eingießt, oder durch das Hahnrohr os in den Meßzylinder einfließen laßt. Das Volumen der ausgeflossenen Lösung ist gleich dem des entwickelten Acetylens bei der Temperatur und dem herrschenden Barometerstand. Die Chlormagnesumlosung lost nur wenig Acetylen, ihre Wasserdampftension kann vernachlässigt werden Man berechnet das Volumen bei 0° und 760 mm Hg

Werden x Liter gefunden und sind y g Carbid zur Untersuchung verwendet worden, so ist das Carbid

2. Aufgabe. Herstellung von Ferrochrom.

Versuch 72.

Schaltungsskizze 33 (S 255)

Es sollen etwa 300 g einer Legierung von Ferrochrom erschmolzen werden, die etwa zu gleichen Teilen Chrom und Bisen enthalt Als Erich Müller, Elektrochen Praktikum

Ausgangsmaterial wird ein hochprozentiger Chromeisenstein benutzt, dem man nach dem Pulvern die zwecks Erreichung der gewunschten Legieumg notige Menge Eisenoxyd in Gestalt ebenfalls gepulverten Roteisensteins hinzusetzt Beide Materialien werden mit einei zur Reduktion des Chromoxydes, des Eisenoxyduls und oxyds hinreichenden Menge gepulverten Anthrazits innig gemischt und wie beim Calciumcarbid beschrieben, im Fongraphittegel des elektrischen Ofens bei etwa 40 Volt und 250 Ampere verschmolzen Das Eintragen der Charge nimmt ungefahr 20 Minuten, das Nachschmelzen etwa 5 Minuten in Anspruch

Die Berechnung der Beschickung erhellt aus folgendem Beispiel

Der Chromeisenstein enthalte 19 % FeO 65 % Cr₂O₈

6% MgO

Der Roteisenstein

90 % Fe,O.

Ausgegangen werde von

FeO Fe Cr₂O₃ Cr 57 444 195 133.5

300 g Chromeisenstein 57 44,4 195 133,5 Zur 50/50 Legierung fehlen 133,5 — 44,4 = 89,1 g Fe, zuzusetzen als Roteisenstein

100 g Roteisenstein = 90 g $Fe_2O_8 = 63$ Fe 89.1 Fe = 127.8 g $Fe_8O_8 = 142$ g

Roteisenstein. Zur Reduktion gebrauchen nach

Die Beschickung hat demnach folgende Zusammensetzung

Cr FeO Fe₂O₂ Fe Cı.O. Chromeisenstein 300 g 57 44.4 195 133.5 127.8 89.1 Roteisenstein 142-92,8 84.4 Anthrazit 133,5 133,5

Nach beendigter Schmelze wird nach dem Erkalten der Metallregulus von der darüber befindlichen Schlacke, welche SiO₂, Al₂O₃, MgO usw und auch noch Chrom und Eisen enthalt, getienht und gewogen 267 g Legierung sollten entstehen, indessen kann man aus dem Gewicht derselben allein keinen-Schluft auf die Materialausbeute ziehen, da sie bis 15% Kohlenstoff enthalten kann, und da es ferner hier darauf ankommt, möglichst vollstandig das Chrom zu gewinnen

Will man sich nicht mit dem qualitativen Resultat begnugen, einen Metallregulus erhalten zu haben, so muß man eine Probe desselben analysieren Ca 0,5 g werden fein gepulvert mit Soda und Salpeter geschmolzen, die Schmelze mit heißem Wasser behandelt und vom Ruckstand abhitriert Letzteren lost man in Salzsauie, fallt mit Ammoniak und bestimmt das Eisen als Oxyd Das Filtrat sauert man vorsichtig mit Essigsaure an und fallt das Chrom mit Baryumacetat als Baryumchromat Die Bestimmung des Kohlenstoffs kann, wenn gewunscht, hier beim Ferrochrom nach der Methode von W Hempel¹) vorgenommen werden

3. Aufgabe. Herstellung von Ferrosilicium.

Voibemerkung Ferrosilicium ist eine Legierung von Eisen und Silicium und wird erhalten, wenn man ein Gemisch von Eiseroxyd und Kieselsaure mit Kohle im elektrischen Ofen verschmilzt

1)
$$Fe_3O_8 + 3C = 2Fe + 3CO$$
 und

2)
$$S_1O_2 + 2C = S_1 + 2CO$$

sind die dabei sich abspielenden Vorgange

Im Laboratorium ist es nun nicht leicht, auf diesem Wege das Produkt zu erhalten, da das Silicium nach seinei Reduktion verampft und bei dem Zutritt der Luft immer wieder verbrennt. Wir verfahren deshalb bei unserem Versuch so, daß wir gleichzeitig eine Schlacke erzeugen, unter der sich das erschmolzene Ferrosilicium ansammelt. Wir gehen aus von möglichst reiner Tonsubstanz, Zettlitzer Kaolin, und verschmelzen sie mit Eisenoxyd, Köhle und Kalk in der Absicht, eine Schlacke von Calciumaluminat zu eizeugen Das Verhaltins von Kaolin und Kalk ist so zu wahlen, daß beim Schmelzen der Vorgang

3)
$$2 S_1O_2 Al_2O_3 (2 H_2O) + CaO = 2 S_1O_2 + CaO Al_2O_3$$
 stattfinden kann

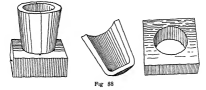
¹⁾ W Hempel, Gasanalytische Methoden, 2 Aufl (Braunschweig 1900), S 412

Versuch 73.

Schaltungsskizze 33 (S 255)

Man geht aus von etwa 500 g Kaolin und nimmt an, daß er die Zusammensetzung 2 SiO₈ Al₈O₆ 2 H₈O bestzt Dann wird die der Gleichung 3) entsprechende Menge Kalk und so viel Eisenoxyd (Blutistein oder Roteisenstein) zugewogen, daß eine Legierung von 50% Eisen und 50% Silciume neitstehen kapn und weiter die den vorhandenen Mengen SiO₈ und Fe₈O₈ nach Gleichung 1) und 2) entsprechende Menge gemahlene Holzkohle Eisenoxyd, Kaolin und Kalk werden ebenfalls im geputverten Zustand verwendet

Die vier Materialien werden aufs innigste vermischt und mit so viel Wasser angemacht, daß die Masse knetbar ist Niin werden Kugeln



von Kirschgroße geformt und auf einem Eisenblech stark erhitzt Die harten Kugeln dienen zum Verschmelzen im elektrischen Ofen

Dadurch, daß man Kaolin als Ausgangsmaterial benutzt, erreicht man den Vorteil, daß eine gut flussige Schlackendecke von Calciumaliuminat entsteht, welche das Stilicum vor dem Verbreinen schutzt, und daß man weiter die Beschickung brikettieren kann Durch letzteren Umstand wird das Verstauben der Massen beim Eintragen in den elektrischen Ofen vermieden

Das Schmelzen erfolgt mit 36 bis 42 Volt und ca 400 Ampere Zunáchst wird 5 Minuten ohne Charge angewärmt und dann der ganze Tiegel voll Kugeln geschuttet und in dem Maße, wie diese zusammenschmelzen, nachgefüllt Auf diese Weise wird eine gute Ausnutzung der Wärme erzielt Die Kugeln werden, ehe sie in die Schmelzzone gelangen, angewarmt und halten die Abstrahlung der Wärme nach oben zurück — Wenn alles niederreschmolzen ist, was nach etwa

20 bis 25 Minuten der Fall ist, wird der Strom unterbrochen und erkalten gelassen Da die bei der Herstellung des Calciumcarbids benutzten tonhaltigen Graphittiegel durch die Schlacke stark angegriffen werden, so verwendet man hier Tiegel aus Kunstkohle, am besten Halbtiegel, wie Fig 88, aus derfen man das Schmelzgut leichter entfernen, und die man mehrmals benutzen kann (21 bis 22 cm hoch, oberer Durchmessei 14, unterer 10 cm, Wandstarke 2 cm) Wenn beim Schmelzen-die Kugeln nicht nachrutschen, hilft man duich Stößen mit einem mit Holzgriff versehenen Eisenstab nach

Zur Untersuchung auf seinen Gehalt an Silicium werden in einem großeren Nickeltiegel (5,5 cm hoch, 6 cm oberer Durchmesser) etwa 15 g KOH zur Vertreibung der Feuchtigkeit angewarmt und dann eingeschmolzen Man laßt oberflachlich erstarren und schuttet etwa 0,5 g des Regulus — feinst gepulvert — darauf, wobei meist ein Ergluhen auffritt. Nur gibt man etwa 1 g Na₂O₈ hinzu und erwarmt bei leicht bedecktem Tiegel erst gelinde, dann starker, bis die lebhafte Gasentwicklung aufhort, um dann noch einige Minuten bei dunkler Rofritut zu halten

Der erkaltete Tiegel samt Deckel wird hierauf in ein bedecktes Jenenser Becherglas in heiftes Wasser gegeben Das Losen der Schmelze geht rasch vor sich, weil der aus überschussigem Na₂O_{b,} sich entwickelnde Sauerstoff dieselbe auflöckert

Nach Entfernung des Tiegels wird genugend Salzsaure zugegeben, daß der rote Niederschlag in Losung geht, die Plussigkeit in eine Porzellanschale gespult und auf dem Wasserbade emgedampft Den staubig trockenen Ruckstand erhitzt man auf 110°, befeuchtet ihn nach dem Erkalten mit konzentirerter Salzsaure und laßt bedeckt 20 Minuten lang stehen Hierauf fügt man 100 cem Wasser hinzu, erhitzt zum Kochen, läßt die Kieselsäure sich absetzen, und dekantiert die überstehende Flussigkeit durch ein Filter, das in einem mit Platinkonus versehenen Trichter sitzt

Den Ruckstand wascht man 3 bis 4 mal durch Dekantation mit heißem Wasser, bringt ihn aufs Filter und wascht gut aus Nun saugt man den Niederschlag mit der Wasserstrahlpumpe gut trocken, verbrennt das Filter naß im Platintiegel, gluht bis zum konstanten Gewicht und wagt — Aus der gefundenen Kieselsaure berechnet man das Silicum

Sachregister.

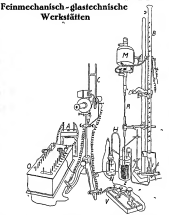
A	0		Seite
	Seite	Chlorat	152
Abscheidungspotential	100	Chromat, Reduktionsschutz	165
Aceton	221		258
Achesongraphit 176 183 206 243 251	254		
Akkumulatoren, tragbare	11	Cobaltisulfat	210
Akkumulatorenbatterie 2 8 11	251	Coulomb	56
" -gefaße	41	Coulometer 20 22	24
Aluminium	247		
Amalgam	185	• D	
Ammoniumpersulfat 191	195	Daniell-Element	71
Amperemeter	16	Dekadenrheostat 38	75
Amperemeter, Eichung mit Kupfe		Diaphragmen	42
coulometer	56	-verfahren	169
a alreem d a	56	Differential-Kapillar-Elektrometer	32
atum dannahlar	27	Dissoziationsgrad	63
Anılın -Siundenzamei	236	konstante	61
Anodeneffekt	246	Doppelklemme	11
Anthrazit	258	Drosselspule	10
Antrieb der Rührer	46	Dynamomaschine	2 9
		Dynamomascume	2 9
Araometer	113	E	
Arbeitsplatze	10	Einschmelzen der Elektroden	10
	228		13
Azoxybenzol	233	Einzelpotentiale	.77
В		Elektroanalyse	127
Batterle 2 8 11	251	" , mit begrenzter Span-	٠
Bedürfnisse eines elektrochem Lat		nung	144
ratoriums *	1	Elektroden	13
Bellsches Hörtelephon 39 5		, Fenster-	153
Bles	239	" -stative	15
Bleichlaugen	152	" -trager 244	252
	238	Elektrolyse mit kontrolliertem Poten	-
Bleichlorid, Elektrolyse		tial	144
Bleisammler, Kapazitat u Nutzeffel	KILLI	, schmelzflüssige	238
" , Lade- u Entladekurv		PH 11" - "	7
", Vorgange im	115		28
Bleisuperoxyd	135	Elektrometerstativ 30	0 32
Brille	255	Elektrometrische Maftanalyse	104
Brikettieren	250	Elektromotoren	46
Bromoform	219	Elektromotorische Kraft	70
Bügelklemme *	11	. Gegenkraft	54
Bunsenelement	70	Kraft, kompen-	04
c		sierende	72
Cadmium, Bestimmung	133	Energiekapazitat des Bleisammlers	
Transung von Kunfer		, von Trocken-	111
", Trennung von Kupfer Cadmium Normalelement	18 75	elementen	120
Calciumearbid	255		
	19 79		119
	4 198	Entladung des Bleisammlers	114
Chlor	169	Essigsaure	61
" und Alkalı	169	P	
	0 177	Faraday, Gesetz von	55
" -alkalı-Elektrolyse	152		106
Chlorid, potentiometrische (elektr	0	Pern-Ferrochloridlösungen, Poten-	
metrische) Bestimmung	109	tiale	94
" potentiometrische (elektr	ro-	Perrochrom	257
metrische) Bestimmung		" -silicium	259
neben Jodid	109	Plussigkeitskette	88

Calvanusche Medallüberzüge 148 Galvannsche Medallüberzüge 148 Galvannsche Medallüberzüge 179 Gasanajyas 154 171 221	THE RESIDENCE OF THE PARTY OF T	
Galvansche Metallüberzüge 148	Seite	
Galvanometer 17 96 Gasmalyse 154 171 221 184 172 184 172 184 172 184 172 184		
Gasanalyse		
Angrobre		
Restrict		
"authrh Contail Cont		
Gefallswiderstand, elektrolytischer 36 36 36 36 36 36 36 3		• " " No-le-1 140
Gefallswiderstand, olektrolytischer 62 Gegen-EMK 9	" -zufuhr 10	" " " " " " " " " " " " " " " " " " " "
Compension Com		
Concentration		Sulharaquiameter 55
Cliasgefaine 14 144 145 146 146 147 14		
Clockenverlahren		
Graphit-Tiegel		
Acheson 176 183 206 243 251 254 Commistoplen		
Carebost Carebost		
Cluministopfen	Grownherflachenande 113	
Hahatselvorrichtung		Lagerbestandigkeit von Trocken-
Hahnstellvorrichtung	Cummistopien 42	
Hahnstellvorrichtung	н	
Hebertheritari		
Helightmotor		
Hochspannung		
Holzkohle 228 232		
Hydracobenzol 228 233 ", ber unend! Verdun-Flypochlort 152 "numg 268 283 "numg 278 283 688 152 689		, Aquivalente unu mole-
Hypochlorit		has seemed Vandin
Induktionsapparat	rijpodilotit 102	
Induktionsapparat 39 58	I	
Jonetprodukt des Wassers 921 Seitungs-anlage 1 1 1 1 1 1 1 1 1	Induktionsapparat 39 58	
Sopropylalkohol 21		Leitungs-anlage 1
Section Sect		
Jodid, Jodion, Potential State Jodid, Jodion, Potential State Jodid, Jodion, Potential State Jodid, Jodion, Jodid,		
Jodd, alektrometrische Bestimmung 106 neben Chlorid 7	J	Lichtbogenerhitzung 249
Jodid, elekfrometrische Bestimmung 106 Jodid Gelkfrometrische Bestimmung 106 Jodid Gelkfrometrische Bestimmung 106 Jodid Germ 215 Jodi	Jod/Jodion, Potential 85	
Name		Lösungsdruck 81 92
New York 100	, , ,	м
Magnalyse (elektrometrische pro- k Kabel Kalum-birchromat, Herstellung a n. chlorat 152 läs Merkurosulat 153 läs 153	neben Chlorid 109	
Maßanalyse, (elektrometrische kaluum-sluchromat, Herstellung 2018 Merkurosullat Me	Jodoform 215	
Kabel 6 280 284 tentiometrische 104 Kalum-birchromat, Herstellung 201 Merkurosulunt 36 280 284 tentiometrische 104 Merkurosulunt 36 280 Merkurosulunt 36 280 36		
Action		tentiometrische 104
Anium-informan, rieralung 152 Merkurosulfat 30 30 30 30 30 30 30 3		kondektometrische 66
"-chiorat 152 l88		Merkurosulfat 30
"erronary "err		
"percentar 185		
New New		" , Schnellelektrolyse 138
Karnallut 242 Muthmannscher Offen 238 Klemm-schrauben 11 Mylus-Frommsches Rohrwerk 238 Klemm-schrauben 244 Mylus-Frommsches Rohrwerk 248 Mylus-Frommsches Rohrwerk 249 Natronlauge, konduktometrische Berkneiten 249 Matronlauge, konduktometrische Berkneiten 249 Matronlauge, konduktometrische Berkneiten 248 Mylus-Frommsches Rohrwerk 248 Mylus-Frommsches Rohrwe		, -bad 150
Muthmannscher Ofen 238 Muthmannscher Ofen 238 Mylus-Frommscher Schrwerk 43 Mylus-From	Kapillarelektrometer 30 75	Metalle, Abscheidung 127
Name		Muthmannscher Ofen 238
Knaligas-coulometer		Mylius-Frommsches Röhrwerk 43
National auge, konduktometrische Be- Knickpunkt 101 stimmung konduktometrische Be- Knickpunkt 202 stimmung stim		N.
Kniekpunkt 101 stmmung 67 Kohlien-block 252 Nickelbad 148 - elektrode 239 244 252 - klemme 211 11 - natrium 63 - stabe 239 244 252 - henzol 25 28 234 Komplexbildner, Enrifuifs auf d Po- - sobenzol - sobenzol 25 28 23 24	Analigas-coulometer 24	
Köhlen-block 232 - Nickelbad 148 " - elektrode 239 244 252 Nitro-athan 63 " - klemme 239 244 282 " - benziol 226 228 234 Komplexbildner, Eunilus 230 244 282 " - benziol 226 228 234 236 Komplexbildner, London 240 240 282 242 282 34 256 288 28 236 288 28		natromatige, konduktometrische Be-
" - elektrode 239 244 252		
", -klemme 11 ", -natrium 64 -stabe 239 244 252 ", -benzol 226 228 234 236 Komplexbildner, Einfluß auf d Po- ", -sobenzol 229		
", -stabe 239 244 252 ", -benzol 226 228 234 236 Komplexbildner, Einfluß auf d Po- ", -sobenzol 229		
Komplexbildner, Einfluß auf d Po- "-sobenzol 229		
Normal Poly Normal-Glekhoue 19 79		
	iomini 90	1 Mormal-cicknose 19 79

264	SACHRE	GISTER Œ
	Serte	Septe
Normal-element	18 75	Silbercoulometer, Vergleich mit dem
Null-elektrode	78	Kupfercoulometer 55
instrument	29	Silicium 259
. 0		Stadt-strom 3 251
Ofen	244	"-spannung
", elektrischer	252	Stative 10
, Muthmannscher	238	Stöpselrheostaten 38 78
Ohmsches Gesetz	48	Strom, Regulierung 33
Organische Praparate, Hers		"-anlage
Osmotischer Druck	81	"-bedarf
Oxydations-Reduktionsketter		"-kapazītāt 111
P		"-schlüssel , 12
Phenylhydroxylamin	229 234	" - " , elektrolytischer 19
Pinakon	225	"-spannungskurve 49 100
Platinieren	14	"-starke, Messung 10
	206	"-wender 12
Plumbichlorwasserstoffsaure		" Mrt
Poggendorfsche Kompensat	18 29 70	Taschenlampenbatterie 119
methode . Polarisationsspannung	43 53 100	Taschenlampenbatterie 119 Tastburette 69
Potential	40 50 100	
", Abhangigkeit von	ner Non-	
zentration		
, , elektrolytisches	se 104	Tonerde 247
Potentiometrische Maßanaly	se 104 41	Transformator 9 10 250 254 Trockenelement 119
Praparatenglaser		
Prazisions-ampère- u -voltn	neter 17 29 36	Tropf-elektrode 78
, -widerstande	63	, -vorrichtung 196
Pseudonitroverbindungen	42	U
Pukalische Zellen	42	Ober-führungszahl 175 200
. 0		"-schwefelsaure 191 198
Quacksilberverfahren	182	"-spannung 129 228
		Umformer 250
R R	46	Unorganische Praparate, Herstellung 152
Rabesche Turbine		Unterchlorige Saure 168
Reduktion, Abhangigkeit v thodenmaterial	226	v
Reduktionsketten	94	Vanadium, -ammoniumsesquisulfat 212
	33	Vanadosulfat 21
Regulier-widerstand	39 244 253	Vermessingung 15
Reststrom 2	100	Vernickelung 14
Roteisenstein	257 259	Voltmeter 1
Rührer	42	
Runrer	42	, w
s		Wanderung der Ionen 200
Sauerstoff-coulometer	24	Wasser, Leitfahigkeits- 63
" -elektrode	92 99	Wasserstoff-coulometer 24 22
Schalt-brett .	5 12	" -elektrode 78
"-system	3 7	" -Sauerstoffelement 54 9
" -vorrichtung	4 6	Wasserstrahlluftpumpe 4:
Schieberrheostat	35	Wasserzufuhr 10
Schlitzklemme	11	Wechselstrom
Schmelzraum	254	Wheatstonsche Bruckenkombination 5
Schraubenklemme	11	Widerstand, spezifischer 60
Schuhe, für Kabel	6 254	" -skapazıtat d Leitgefaße 58
Schutzbrille	254	
Schnellelektrolyse	138	Z
Schwefelsaure, spez Leitfal		Zersetzungsspannung 97 240
Sicherungen	7.8	Zettlitzer Kaolin 25
Silbercoulometer	20	Zink/Zinkion, Potential 8-

Janke & Kunkel, A.-G. Köln und Leipzig

Fabriken chemischer Apparate



Apparatur zur elektrometrischen Maßanalyse

Kapillarelektrometer Widerstandssatze Dekaden-Rheostate Leit-Gefäße Thermostaten Elektrolysenstative Normal-Elemente Meßinstrumente

Elektroden aller Art Gasfang-Rohre Elektrische Öfen Meßbrücken

Elektro-analytische Laboratoriums-Einrichtungen



liefert fämtlidje Laboratoriums= Upparate in bester Uustishruna LEPPIN & MASCHE BERLIN-SO, Engel-Ufer 27



CHEM

— —

EINRICHTUNG VOLLSTANDIGER
LABORATORIEN

HUGO KEYL DRESDEN-A

Gegrundet 1872 MARIENSTRASSE 24 Telephon 14778



Waagen und wissenschaftliche Instrumente

Laboratoriums-Gerat aus Glas und Metall

Eigene mechan Werkstelle Schlosserei, Klempnerei Tischlerei, Glasblaserei und -Schleiferei

Instrumente fur Elektrochemie

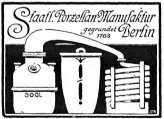
Elektrolysen-Stative

und komplette Einrichtungen für Einzel- und Großbetrieb

Elektrische Öfen

RETSCH

LABORATORIUM SBEDARF / METALLOGRAPHIE
Fernruf 14919 DUSSELDORF Birkenstraße 2



Gerate aus Berliner Hartporzellan f alle elektrochem Spezialzwecke

Diaphragmen für die Elektrolyse

orosen Spezialmassen mit verschiedenen Porengroßen fur saure Bader P1 und P3 (nach Pukall) fur alkalische Bader P10 (nach Konig)

Anfertigung v Apparaturen aus allen Porzellan- u porosen Massen nach Zeichnung

Ströhlein & Co.

DÜSSELDORF 39 Rabrit und Lager chemischer Apparate

Gigene Merfitatten . Blasblaferet . Schleiferet

2 WEIGNIEDERLASSIINGEN HAMBURG 24 STUTTGART Wandsbeferitien 59 a Rifebildiftiafte 4

BRAUNSCHWEIG 24 Damburger Strafe 3

Einrichtung kan Laharatarien

für Wiffenichaft und Induftrie

Lieferung famtlicher Apparate und Beräte für eleftro = analotifche Laboratorien

Braftische Berwertung von Neuheiten unter fachmannischer Leitung



Laboratoriumsgeräte

aus bestem Hartporzellan Unsertigung auch nach besonderen Ungaben

Abdampfichalen
Schmelztiegel
Reffel / Rohre
Hoblgefäße jeder Art

Beråte aus hochfeuerfester Masse

Preislisten und Angebote kostenlos

ELEKTROANALYSE

Einrichtungen • Apparate

Arbeitstische Kompensationsapparate

Ruhrstative

Ladewiderstande

Ladeaggregate Umformer

Akkumulatoren Gleichrichter



GEBR. RAACKE · AACHEN



Meßinstrumente Rheostaten Normal-Elektroden Platingerate

Glaser

Erste und alteste Spezialfabrik für Apparate und Einrichtungen zur Elektroanalyse

VEREINIGTE LAUSITZER GLASWERKE WEISSWASSER-TSCHERNITZ GLASWERKE/BERLIN SO 36 WERKSTATTEN-LAGER ABT I LABORATORIUMS-BEDARF AKTIENGESELLSCHAFT

Geräte . Apparate · Einrichtungen Elektrochemische

für wiffenschaftliche und technische Laboratorien in Ausführung und Umfang nach Angabe oder Borschlag

Ausarbeitung foftenlos / Umfag= Nachlaffe

BARTSCH, QUILITZ @ CO., A =G.

Seibestrafie 55/57 BERLIN NW40 Seibestrafie 55/57

Laboratoriumsapparate und Berate

für alle Bebiete ber Naturmiffenichaften

Vollständige Einrichtungen

Mechanifche und glastechnische Wertstätten, Tifchlerei Mashittenmer te



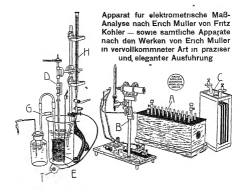
Vereiniate Fabriken für laboratoriumsbedart Berlin N39 Scharnhorststr. 22 und Stützerbach in Thüringen

Erganzung und Neuemrichtung von Laboratorien mit allen Apparaten, Geraten und LABORATORIUMSMÓBELN Sachgemäße Ausarbeitung von Projekten

Biochemische und elektrochemische Apparate PH-Messung mit Indikatoren

Gasketten-Apparatur für die Messung der Wasser-stoffionenkonzentration nach Professor Michaelis Elektrische Mikroinstrumente nach Professor Peterfil Apparate und Reagentien für die klinisch wichtigsten Mikromethoden

Prospekte auf Verlangen!





Handels Wappen

Schutz Marke



Miz Rohl

(Impe Mark

Eupore (NA)

Geschafts Adresse Fritz Köhler, Universitäts Mechaniker al.D, Leipzig, Wundscheidstrasse 33 | Telegramm termostat | Telefon 35119 Star - - Tond - to .

Kolloid Thermo Chemie u Farb-Liohi-Mess Apparate "Dauernde

wissenschaftliche Apparate-Ausstellung" Verlag "Forscher-Historische Bildnisse" Wissenschaftliche Apparate in neuen Konstruktionen und Formen in verspilkommeter

rnoto- nouvia in Chemie-Forschungs-Laboratorien u für Industrie - Laboratorien

Originalapparate zur Elektro-Dialyse verschiedener Ausführungen und Großen nach Prof Dr Pauli von Fritz Köhler Universitäts - Mechaniker-Constructeur Lelozia















Industrie

Emil Dittmar & Vierth

Spaldingstr. 160 **Hamburg** St Georgsburg

Spezial-Fabrik für Laboratoriums-Apparate und - Geräte

Chemie / Elektrochemie / Bakteriologie Laboratoriums - Einrichtungen

Alleinhersteller der Verbrennungs-Apparate zur vereinfachten Eiementaranalyse nach Prof Dennstedt

Haupt-Katalog und Sonderlisten kostenlos!

Dr.Rob.Muencke

Fabrikf Laboratoriumsapparate

BERLIN N 4

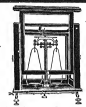
Spezialitat

Thermostaten

nach Ostwald



Man verlange Liste Nr 91b Elektrochemische Apparate



Kaiser & Sievers Studinate 22 Kambura 22 Studinate 22

Sinchiage 22 KJAMDULG LZ Ginchiage 22 Spezialitat Aurzaumige analpiliche und philialiche Wagen und Gensteit für Indultitud und Wilfenschaft Alleinige Desirities der anae hilfigen Schielmage unt Enflowensfung und Allfolgoodietung, die das Vilfacie anderweitige Sognamuter "Schielmagen" listet Spezifische und Prazissionadurgen" eistet

Jenaer Glaswerk Schott & Gen., Jena

Telegrammabreffe Glaswert Jena

Stía= Eleftrolyt=Tähler

fur Bleichftrom Biogte Zuverläfligfeit auch bei

tleinfter Belaftung - But jede vortommende Stiomftate und Spannung liefeibar



(Glas-Rondenfatoren) besonders für Dochfrequenz



Jenaer Röhren und Beräteglas

Chemifch und thermifch größte Widerftandefabigeett

Jenaer Blasfiltergeräte

(aus Jenael Gerateglas) Bilterplatten fun Diaphragmen, Etegel, Authen, Extrationsapparate, Spezialgefaße mit fost eingeschmolzener Glassitierplatten fur alle analytischen und prapa-

rativen Zwecke

Haldenwanger=Porzellane

Abdampfschalen, Schmelztiegel Casserols, Kochbecher etc etc.

Aund durch samtliche Handlungen chemisch pharmazeutischer Apparate und Utensilien zu beziehen, sowie durch die meisten Fabriken wissenschaftlicher Glas-Instrumente





ORIGINAL/BUNGE

Unalpfenwagen Mifrowagen Schnellwagen · Unalptische Gewichte Ratalog toftenfiel

PAUL BUNGE + HAMBURG 23

Ottobale 13 / Georginder 1866



GEBR BUHSTRAT A-G SCHALTTAFELN, MESSINSTRUMENTE

g FELDSTECHE Ε G œ ш HOYL APPARATE

ᇮ

œ WISSENSCHAFTL

íω

SPIND

VERKAUFSVEREINIGUNG GOTTINGER WERKSTATTEN WAGEN RT o

GOTTINGEN Z Kurze Str 17 Spezialfabriken für Feinmechanik, Optik, Elektrotechnik und Laboratoriums-Bedarf





Spezialapparate fui Elektrolyse, Ruhrstative, Widerstande, Schalttafein und Meßinstrumente, Galvanometer für elektrometrische Titration. elektrische Laboratoriums-Ofen und Hochtemperatur - Ofen. Wagen und physikalische Apparate

ELEKTRO-SCHALT-WERK A-G HOCHTEMPERATUR OFEN, ANLASSER



LABORATORIUMSBEDARF

Tel. Steglin 442 BERLIN'STEGLITZ Birtbufdftrafe 8

Samtliche Berate, tomplette Emichtungen und Eigangungen von Laboratorien fur Wiffenfchaft und Induftite, Wagen, Bewichte, Mifroffope und Lupen

Brompte Lieferung ab Lager zu Konfurrenzpreisen

VERLAG VON THEODOR STEINKOPFF, DRESDEN UND LEIPZIG

Anorganische Chemie

Ein Lehrbuch zum Beiterftudium und zum Sandgebrauch

Dr. FRITZ EPHRAIM Profeffor an bet Univerfitat Bern

3weite und britte, verbefferte Auflage Goldmart 15 -, geb Goldmart 18 -Grok-Oftau-Rosmat, VIII und 742 Gerten trart, mit 55 Terthauren und 3 Tafeln VERLAG VON THEODOR STEINKOPFF, DRESDEN UND LEIPZIG

Die elektrometrische Maßanalyse

Von Dr Erich Muller ord Professor und Direktor des Laboratoriums für Flektrochemie und physikalische Chemie an dei Techn Hochschule zu Dresden

und physikalische Chemie an dei Techn Hochschule zu Dresden Zweite und dritte, vermehrie Auflage

VIII und 159 Seiten stark, mit 28 Abbildungen und 7 Schaltungsskizzen G-M 450

Das Eisen und seine Verbindungen

Eine Monographie auf physikalisch-chemischer Grundlage Von Dr Erich Muller

ord Professor and Direktor des Laboratoriums für Elektrochemie und physikalische Chemie an der Techn Hochschule zu Dresden

Mit einem Abschnitt über "Die Legielungen des Eisens" von a o Prof Dr. G. Glube, Stuttgart

Groß-Oktav, 558 S stark, mit 111 Textfiguren u 3 Tafeln G-M 22 -, geb 25 -

Konduktometrische Titrationen

Von Di J. M Kolthoff
Pharmazeutisches Laboratorium der Reichsquiversität Utrecht

94 Seiten staik, mit 26 Abbildungen und 2 Tafeln Q-M 2 75

Die "Konduktometrischen Titrationen" bilden eine wertvolle Erganzung zu der vorstehenden 2 Auflage det
Elektrometrischen Maßanalyse
von Erich Müller

Tabellen fur elektrometrische

Ionenkonzentrations-Bestimmungen

Assistent am Laboratorium für Physikal -Chemische Biologie der Universität Wien
Mit einer Einführung von Prof Di Wo PAUL1

38 Seiten mit einer Tafel und mehreren Abbildungen O-M 150

"abellen — Il Tabellen zur elektrometrischen Bestimmung — Ill Tabellen zur elektrometrischen Bestimmung der Anhangstabellen — Korrektionstatel für die EMK von heit Temperaturen von 15-37°C

Grundzüge der angewandten Elektrochemie

Von D: Georg Grube

o Professor und Vorstand des Laboratoriums für physikalische Chemic
und Blektrochemie an der Technischen Hochschule zu Stuttgart

Band I Elektrochemie der Losungen
Oktay-Format, XII u 270 Seiten stark, mit 67 Abbildungen G -M 6 —, geb 7 50

Band II Elektrothermie

Oktav-Format, ca 10 Bogen Umfang, befindet sich in Vorbereitung und erscheint etwa Ende des Jahres 1924 VERLAG VON THEODOR STEINKOPFF, DRESDEN UND LEIPZIG

Die Welt der vernachlässigten Dimensionen

Eine Einführung in die moderne Kolloidchemie mit besonderei Beiücksichtigung ihrer Anwendung

Von Dr Wo Ostwald Professor an der Universität Leinzig

 $S_1ebente$ bis achte Auflage 253 Seiten stark, mit 34 Abb und 6 Tafeln Steif kartoniert G-M 6 —

Kleines Praktikum der Kolloidchemie Von Dr Wo. Ostwald Professon an der Universität Leinnig

Mithearheitet von PAUL WOLSKI und Di A KUHN

Pünfte Auflage
Groß-Oktav-Format XII u 174 S mit 21 Texting Steif karlon G - M 3 60
168 vom Verfasser ausproblerte und nur gangbare Versuche machen dieses Praktikum fur jeden unentbehrich, der sich experimentell mit Kolloidchemie beschaftlich

Grundriß der Kolloidchemie

Von Dr Wo Ostwald

Siebente Auflage IV und 329 Seiten stark, mit 60 Abb und 5 Triein G-M 8 —

Kolloidchemie 1914-1922

Von Dr Raphael Ed. Llesegang Frankfurt a M

(Band VI der Wissenschaftlichen Forschungsberichte) VIII und 100 S staik

Kolloide in der Technik Von Dr Raphael Ed Liesegang

Frankfurt a M

(Band IX der Wissenschaftlichen Forschungsberichte) 158 Seiten stark

Molekulargrößen von Elektrolyten

in nichtwässerigen Losungsmitteln

Zur Kenntnis der Polymerie, Assoziation und Autokomplexbildung von Salzen,
Sauren und Basen

Von Dr P Walden
Professor an der Unversität Rostock
350 Seiten stalk G-M 12 -, geb 14 --

ZEIS

Schleifengalvanometer

für alle wissenschaftlichen und technischen Zwecke

Empfindlichkeit: 3×10-7 - 7,5×10-8 Amp

Transportsicher
Kleiner Widerstand 6-10 Ohm

Aperiodische und schnelle Einstellung



Druckschrift

Asgalva 59" knetenfrai van



